

# Publicatieblad

## van de Europese Unie

# L 226

Uitgave  
in de Nederlandse taal

## Wetgeving

51e jaargang  
23 augustus 2008

Inhoud

- I *Besluiten op grond van het EG- en het Euratom-Verdrag waarvan publicatie verplicht is*

### VERORDENINGEN

- ★ **Verordening (EG) nr. 798/2008 van de Commissie van 8 augustus 2008 tot vaststelling van een lijst van derde landen, gebieden, zones of compartimenten waaruit pluimvee en pluimveeproducten mogen worden ingevoerd in en doorgevoerd door de Gemeenschap, en van de voorschriften inzake veterinaire certificering <sup>(1)</sup> .....** 1

<sup>(1)</sup> Voor de EER relevante tekst

Prijs: 18 EUR

# NL

Besluiten waarvan de titels mager zijn gedrukt, zijn besluiten van dagelijks beheer die in het kader van het landbouwbeleid zijn genomen en die in het algemeen een beperkte geldigheidsduur hebben.

Besluiten waarvan de titels vet zijn gedrukt en die worden voorafgegaan door een sterretje, zijn alle andere besluiten.

## I

(Besluiten op grond van het EG- en het Euratom-Verdrag waarvan publicatie verplicht is)

## VERORDENINGEN

## VERORDENING (EG) Nr. 798/2008 VAN DE COMMISSIE

van 8 augustus 2008

**tot vaststelling van een lijst van derde landen, gebieden, zones of compartimenten waaruit pluimvee en pluimveeproducten mogen worden ingevoerd in en doorgevoerd door de Gemeenschap, en van de voorschriften inzake veterinaire certificering**

(Voor de EER relevante tekst)

DE COMMISSIE VAN DE EUROPESE GEMEENSCHAPPEN,

Gelet op het Verdrag tot oprichting van de Europese Gemeenschap,

Gelet op Richtlijn 90/539/EEG van de Raad van 15 oktober 1990 tot vaststelling van veterinaire voorschriften voor het intracommunautaire handelsverkeer en de invoer uit derde landen van pluimvee en broedeieren<sup>(1)</sup>, en met name op artikel 21, lid 1, artikel 22, lid 3, artikel 23, artikel 24, lid 2, en de artikelen 26 en 27 bis,

Gelet op Richtlijn 91/496/EEG van de Raad van 15 juli 1991 tot vaststelling van de beginselen voor de organisatie van de veterinaire controles voor dieren uit derde landen die in de Gemeenschap worden binnengebracht en tot wijziging van de Richtlijnen 89/662/EEG, 90/425/EEG en 90/675/EEG<sup>(2)</sup>, en met name op de artikelen 10 en 18,

Gelet op Richtlijn 96/23/EG van de Raad van 29 april 1996 inzake controlemaatregelen ten aanzien van bepaalde stoffen en residuen daarvan in levende dieren en in producten daarvan en tot intrekking van de Richtlijnen 85/358/EEG en 86/469/EEG en de Beschikkingen 89/187/EEG en 91/664/EEG<sup>(3)</sup>, en met name op artikel 29, lid 1, vierde alinea,

Gelet op Richtlijn 97/78/EG van de Raad van 18 december 1997 tot vaststelling van de beginselen voor de organisatie van de veterinaire controles voor producten die uit derde landen in de

Gemeenschap worden binnengebracht<sup>(4)</sup>, en met name op artikel 22, lid 1,

Gelet op Richtlijn 2002/99/EG van de Raad van 16 december 2002 houdende vaststelling van veterinaire voorschriften voor de productie, de verwerking, de distributie en het binnenbrengen van voor menselijke consumptie bestemde producten van dierlijke oorsprong<sup>(5)</sup>, en met name op artikel 8 en artikel 9, lid 2, onder b), en lid 4,

Gelet op Verordening (EG) nr. 2160/2003 van het Europees Parlement en de Raad van 17 november 2003 inzake de bestrijding van salmonella en andere specifieke door voedsel overgedragen zoönoseverwekkers<sup>(6)</sup>, en met name op artikel 10, lid 2,

Gelet op Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 houdende vaststelling van specifieke hygiënevoorschriften voor levensmiddelen van dierlijke oorsprong<sup>(7)</sup>, en met name op artikel 9,

Gelet op Verordening (EG) nr. 854/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 houdende vaststelling van specifieke voorschriften voor de organisatie van de officiële controles van voor menselijke consumptie bestemde producten van dierlijke oorsprong<sup>(8)</sup>, en met name op artikel 11, lid 1,

<sup>(1)</sup> PB L 303 van 31.10.1990, blz. 6. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Beschikking 2007/729/EG van de Commissie (PB L 294 van 13.11.2007, blz. 26).

<sup>(2)</sup> PB L 268 van 24.9.1991, blz. 56. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Richtlijn 2006/104/EG (PB L 363 van 20.12.2006, blz. 352).

<sup>(3)</sup> PB L 125 van 23.5.1996, blz. 10. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Richtlijn 2006/104/EG.

<sup>(4)</sup> PB L 24 van 30.1.1998, blz. 9. Richtlijn laatstelijk gewijzigd bij Richtlijn 2006/104/EG.

<sup>(5)</sup> PB L 18 van 23.1.2003, blz. 11.

<sup>(6)</sup> PB L 325 van 12.12.2003, blz. 1. Verordening laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 1237/2007 van de Commissie (PB L 280 van 24.10.2007, blz. 5).

<sup>(7)</sup> PB L 139 van 30.4.2004, blz. 55, gerectificeerd in PB L 226 van 25.6.2004, blz. 22. Verordening laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 1243/2007 van de Commissie (PB L 281 van 25.10.2007, blz. 8).

<sup>(8)</sup> PB L 139 van 30.4.2004, blz. 206, gerectificeerd in PB L 226 van 25.6.2004, blz. 83. Verordening laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 1791/2006 van de Raad (PB L 363 van 20.12.2006, blz. 1).



Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Richtlijn 90/539/EEG bevat veterinairrechtelijke voorschriften voor de invoer van pluimvee en broedeieren uit derde landen in de Gemeenschap. Pluimvee en broedeieren moeten aan de voorwaarden van die richtlijn voldoen en afkomstig zijn uit derde landen of delen van derde landen die voorkomen op een overeenkomstig die richtlijn opgestelde lijst.
- (2) Richtlijn 2002/99/EG van de Raad bevat voorschriften voor het binnenbrengen van producten van dierlijke oorsprong en daaruit verkregen voor menselijke consumptie bestemde producten uit derde landen. Die producten mogen alleen in de Gemeenschap worden ingevoerd als zij voldoen aan de bepalingen voor alle stadia van de productie, verwerking en distributie van dergelijke producten in de Gemeenschap dan wel gelijkwaardige waarborgen voor de diergezondheid bieden.
- (3) Beschikking 2006/696/EG van de Commissie van 28 augustus 2006 tot vaststelling van een lijst van derde landen waaruit pluimvee, broedeieren, eendagskuikens, vlees van pluimvee, loopvogels en vrij vederwild, eieren en ei-producten en van specifieke pathogenen vrije eieren (SPF-eieren) kunnen worden ingevoerd in en doorgevoerd door de Gemeenschap en van de toepasselijke voorschriften inzake veterinaire certificering <sup>(1)</sup> bevat een lijst van derde landen waaruit de betrokken producten mogen worden ingevoerd in en doorgevoerd door de Gemeenschap en stelt de veterinaire certificeringsvoorschriften vast.
- (4) Beschikking 93/342/EEG van de Commissie van 12 mei 1993 tot vaststelling van de criteria voor de toekenning van een bepaalde gezondheidsstatus aan derde landen ten aanzien van aviaire influenza en „Newcastle disease” (ziekte van Newcastle) met betrekking tot de invoer van levend pluimvee en broedeieren <sup>(2)</sup> en Beschikking 94/438/EG van de Commissie van 7 juni 1994 tot vaststelling van de criteria voor de toekenning aan derde landen of delen daarvan van een bepaalde gezondheidsstatus ten aanzien van aviaire influenza en van de ziekte van Newcastle met betrekking tot de invoer van vers vlees van pluimvee <sup>(3)</sup> bevatten criteria voor de toekenning van een gezondheidsstatus ten aanzien van aviaire influenza en Newcastle disease aan derde landen met het oog op de invoer van levend pluimvee, broedeieren en vlees van pluimvee.
- (5) De Gemeenschapswetgeving ter bestrijding van aviaire influenza is recentelijk geactualiseerd met Richtlijn 2005/94/EG van de Raad van 20 december 2005 betreffende communautaire maatregelen ter bestrijding van aviaire influenza <sup>(4)</sup> in verband met de jongste wetenschappelijke inzichten en ontwikkelingen in de epidemiologie van aviaire influenza in de Gemeenschap en de rest van de wereld. Er moeten nu niet alleen bij uitbraken van hoogpathogene aviaire influenza (HPAI) maar ook bij die van laagpathogene aviaire influenza (LPAI) bestrijdingsmaatregelen worden genomen; verder zijn verplichte actieve bewaking in verband met aviaire influenza en een ruimere toepassing van vaccinatie tegen de ziekte ingevoerd.
- (6) De invoer uit derde landen moet dus voldoen aan voorschriften die gelijkwaardig zijn aan de voorschriften in de Gemeenschap en in overeenstemming zijn met de herziene eisen voor de internationale handel in pluimvee en producten daarvan zoals die zijn opgenomen in de normen van de Terrestrial Animal Health Code <sup>(5)</sup> en het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals <sup>(5)</sup> van de Wereldgezondheidsorganisatie (OIE).
- (7) Argentinië en Israël hebben hun bewakingsprogramma's voor aviaire influenza ter beoordeling aan de Commissie voorgelegd. De Commissie heeft die programma's bestudeerd en geconstateerd dat zij aan de communautaire bepalingen voldoen; daarom moet in deel 1, kolom 7, van bijlage I bij deze verordening worden aangegeven dat de programma's positief beoordeeld zijn.
- (8) Artikel 21, lid 2, van Richtlijn 90/539/EEG bevat criteria om te bepalen of een derde land of deel daarvan kan worden geplaatst op de lijst van derde landen waaruit pluimvee en broedeieren in de Gemeenschap mogen worden ingevoerd, zoals de gezondheidstoestand van het pluimvee, de regelmaat en de snelheid waarmee het derde land informatie verstrekt over de aanwezigheid van bepaalde besmettelijke dierziekten, waaronder aviaire influenza en Newcastle disease, en de voorschriften van het betrokken derde land met betrekking tot preventie en bestrijding van dierziekten.
- (9) Artikel 8 van Richtlijn 2002/99/EG bepaalt dat bij de opstelling van lijsten van derde landen of regio's van derde landen waaruit de invoer van bepaalde producten van dierlijke oorsprong in de Gemeenschap is toegestaan, met name rekening moet worden gehouden met onder andere de gezondheidsstatus van het vee, de regelmaat en snelheid waarmee het derde land informatie verschaft, en de betrouwbaarheid van die informatie, over besmettelijke dierziekten op zijn grondgebied, met name aviaire influenza en Newcastle disease, en aspecten van de algemene gezondheidstoestand in het betrokken derde land die een gevaar kunnen opleveren voor de volksgezondheid en diergezondheid in de Gemeenschap.
- (10) In het belang van de diergezondheid moet deze verordening bepalen dat producten alleen in de Gemeenschap mogen worden ingevoerd uit derde landen, gebieden, zones of compartimenten die beschikken over bewakingsprogramma's voor aviaire influenza en in voorkomend geval vaccinatieprogramma's voor die ziekte.

(1) PB L 295 van 25.10.2006, blz. 1. Beschikking laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 1237/2007.

(2) PB L 137 van 8.6.1993, blz. 24. Beschikking laatstelijk gewijzigd bij Beschikking 2006/696/EG.

(3) PB L 181 van 15.7.1994, blz. 35, gerectificeerd in PB L 187 van 26.5.2004, blz. 8.

(4) PB L 10 van 14.1.2006, blz. 16.

(5) [http://www.oie.int/eng/normes/mcode/en\\_sommaire.htm](http://www.oie.int/eng/normes/mcode/en_sommaire.htm) (meest recente uitgave).

- (11) Overeenkomstig Verordening (EG) nr. 2160/2003 hangt de toelating of handhaving op de in de communautaire regelgeving opgenomen lijsten van derde landen waaruit de lidstaten bepaalde onder die verordening vallende pluimveeproducten mogen invoeren af van de indiening door het betrokken land bij de Commissie van een programma dat gelijkwaardig is aan de nationale salmonella-bestrijdingsprogramma's die de lidstaten moeten opstellen en van de goedkeuring van het programma door de Commissie. Als die programma's positief beoordeeld zijn, moet dat in bijlage I, deel 1, bij deze verordening worden aangegeven.
- (12) De Gemeenschap en bepaalde derde landen willen de handel in pluimvee en producten daarvan afkomstig uit erkende compartimenten toestaan, zodat het compartimenteringsbeginsel voor de invoer van pluimvee en producten daarvan nader in de Gemeenschapswetgeving moet worden geregeld. Het compartimenteringsbeginsel is onlangs door de OIE vastgelegd om de wereldhandel in pluimvee en producten daarvan te vergemakkelijken en moet daarom ook in de Gemeenschapswetgeving worden opgenomen.
- (13) Certificaten voor de invoer in de Gemeenschap van gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, loopvogels en vrij vederwild zijn om bepaalde gezondheidsredenen, met name de traceerbaarheid van het voor die producten gebruikte vlees, nog niet in de Gemeenschapswetgeving opgenomen. Daarom moet deze verordening voorzien in modellen van veterinaire certificaten voor die producten op basis van nader wetenschappelijk onderzoek.
- (14) Om de bevoegde autoriteiten bij de veterinaire certificering in bepaalde situaties meer flexibiliteit te geven, iets waarom is verzocht door verscheidene derde landen die eendagskuikens van pluimvee en loopvogels naar de Gemeenschap exporteren, moet in deze verordening worden bepaald dat die producten worden onderzocht op het tijdstip van verzending in plaats van op het tijdstip waarop het veterinair certificaat wordt opgesteld.
- (15) Om onderbreking van het handelsverkeer te voorkomen moet de invoer in de Gemeenschap van producten die zijn vervaardigd voordat de veterinairerechtelijke beperkingen in bijlage I, deel 1, bij deze verordening zijn geïntroduceerd, nog gedurende negentig dagen nadat de invoerbeperkingen voor het betrokken product van kracht zijn geworden, worden toegestaan.
- (16) In verband met de geografische ligging van Kaliningrad moeten er speciale voorwaarden komen voor de doorvoer van zendingen door de Gemeenschap van en naar Rusland; dit betreft alleen Letland, Litouwen en Polen.
- (17) Verordening (EG) nr. 1234/2007 van de Raad van 22 oktober 2007 houdende een gemeenschappelijke ordening van de landbouwmarkten en specifieke bepalingen voor een aantal landbouwproducten (integrale-GMO-verordening) <sup>(1)</sup> bevat algemene communautaire gezondheidsvoorschriften voor de invoer in en doorvoer door de Gemeenschap van de onder die verordening vallende producten
- (18) Bovendien is in Richtlijn 96/93/EG van de Raad van 17 december 1996 inzake de certificering van dieren en dierlijke producten <sup>(2)</sup> bepaald aan welke normen moet worden voldaan om geldig te kunnen certificeren en fraude te voorkomen. Daarom moet er in deze verordening voor worden gezorgd dat de voorschriften en principes die worden gevolgd door certificerende ambtenaren in derde landen, garanties bieden die gelijkwaardig zijn aan de in die richtlijn vastgelegde garanties en dat de modellen van veterinaire certificaten van deze verordening uitsluitend gegevens bevatten die op het moment waarop het certificaat wordt afgegeven, kunnen worden bevestigd.
- (19) Voor de duidelijkheid en samenhang van de Gemeenschapswetgeving moeten de Beschikkingen 93/342/EEG, 94/438/EG en 2006/696/EG worden ingetrokken en door deze verordening worden vervangen.
- (20) Er moet een overgangperiode komen zodat de lidstaten en het bedrijfsleven de nodige maatregelen kunnen nemen om aan de in deze verordening vastgestelde voorschriften inzake veterinaire certificering te voldoen.
- (21) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor de voedselketen en de diergezondheid,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

#### HOOFDSTUK I

#### ONDERWERP, TOEPASSINGSGBIED EN DEFINITIES

##### Artikel 1

#### Onderwerp en toepassingsgebied

1. Deze verordening bevat voorschriften inzake veterinaire certificering voor de invoer in en de doorvoer, met inbegrip van opslag tijdens doorvoer, door de Gemeenschap van de volgende producten („de producten”):

- a) pluimvee, broedeieren, eendagskuikens en van specifieke pathogenen vrije eieren;
- b) vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, met inbegrip van loopvogels en vrij vederwild, eieren en eiproducten.

<sup>(1)</sup> PB L 299 van 16.11.2007, blz. 1. Verordening laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 510/2008 van de Commissie (PB L 149 van 7.6.2008, blz. 61).

<sup>(2)</sup> PB L 13 van 16.1.1997, blz. 28.

Zij bevat een lijst van derde landen, gebieden, zones of compartimenten waaruit de producten in de Gemeenschap mogen worden ingevoerd.

2. Deze verordening is niet van toepassing op pluimvee dat voor tentoonstellingen, shows of wedstrijden is bestemd.

3. Deze verordening laat de specifieke certificeringsvoorschriften in overeenkomsten tussen de Gemeenschap en derde landen onverlet.

## Artikel 2

### Definities

Voor de toepassing van deze verordening wordt verstaan onder:

1. „pluimvee”: kippen, kalkoenen, parelhoenders, eenden, ganzen, kwartels, duiven, fazanten, patrijzen en loopvogels (*Rattitae*), die in gevangenschap worden opgefokt of gehouden voor de fokkerij, voor de productie van vlees of van consumptie-eieren of om in het wild te worden uitgezet;
2. „broedeieren”: eieren van pluimvee, bestemd om te worden bebroed;
3. „eendagskuikens”: pluimvee van alle soorten, dat nog geen 72 uur oud is en dat nog niet is gevoerd, en muskuseenden (*Cairina moschata*) en kruisingen daarvan, die nog geen 72 uur oud zijn, al dan niet gevoerd;
4. „fokpluimvee”: pluimvee van 72 uur en ouder, bestemd voor de productie van broedeieren;
5. „gebruikspluimvee”: pluimvee van 72 uur en ouder, dat wordt opgefokt:
  - a) voor de productie van vlees en/of consumptie-eieren, of
  - b) om in het wild te worden uitgezet;
6. „van specifieke pathogene vrije eieren”: broedeieren die afkomstig zijn van „koppels kippen die vrij zijn van specifieke pathogenen” als beschreven in de Europese Farmacopee<sup>(1)</sup>, en die uitsluitend voor diagnose, onderzoek of farmaceutisch gebruik bestemd zijn;
7. „vlees”: eetbare delen van de volgende dieren:
  - a) pluimvee; wat vlees betreft zijn dit gekweekte vogels, met inbegrip van vogels die als landbouwhuisdier worden gekweekt maar niet als landbouwhuisdier worden beschouwd, met uitzondering van loopvogels;
  - b) voor menselijke consumptie bejaagd vrij vederwild;
  - c) loopvogels;
8. „separatorvlees”: het product dat wordt verkregen door vlees dat na het uitbenen nog aan de beenderen vastzit of vlees van pluimveekarkassen daarvan mechanisch te scheiden, waardoor de spierweefselstructuur verloren gaat of verandert;
9. „gehakt vlees”: vlees zonder been, dat in kleine stukken is gehakt en minder dan 1 % zout bevat;
10. „zone”: welomschreven deel van een derde land met een subpopulatie van dieren met een duidelijk onderscheiden gezondheidsstatus ten aanzien van een bepaalde ziekte, waarvoor de vereiste maatregelen inzake bewaking, controle en bioveiligheid voor invoer overeenkomstig deze verordening worden toegepast;
11. „compartiment”: een of meer pluimvee-inrichtingen in een derde land waarvoor een gemeenschappelijk systeem voor bioveiligheidsmanagement geldt, en waar een subpopulatie pluimvee met een duidelijk onderscheiden gezondheidsstatus ten aanzien van een of meer bepaalde ziekten gehouden wordt, waarvoor de vereiste maatregelen inzake bewaking, controle en bioveiligheid voor invoer overeenkomstig deze verordening worden toegepast;
12. „inrichting”: op een bepaalde locatie gevestigde voorziening of deel van een voorziening, behorend tot een van de volgende bedrijfssectoren:
  - a) „fokbedrijf”: inrichting die zich toelegt op de productie van broedeieren bestemd voor de productie van fokpluimvee;
  - b) „vermeerderingsbedrijf”: inrichting die zich toelegt op de productie van broedeieren bestemd voor de productie van gebruikspluimvee;
  - c) „opfokbedrijf”:
    - i) een opfokbedrijf voor fokpluimvee, dat wil zeggen een inrichting die zich toelegt op het opfokken van fokpluimvee tot het voortplantingsstadium, of
    - ii) een opfokbedrijf voor gebruikspluimvee, dat wil zeggen een inrichting die zich toelegt op het opfokken van legpluimvee tot het legstadium;
  - d) het houden van ander gebruikspluimvee;
13. „broederij”: inrichting die zich toelegt op het inleggen en uitbroeden van broedeieren en het opleveren van eendagskuikens;
14. „koppel”: alle pluimvee met dezelfde gezondheidsstatus dat in dezelfde voorziening of binnen dezelfde uitloopruimte wordt gehouden en dat een epidemiologische eenheid vormt; in stallen omvat deze definitie alle dieren die hetzelfde omsloten luchtvolume delen;
15. „aviaire influenza”: een besmetting van pluimvee met een influenza A-virus:
  - a) van het subtype H5 of H7,
  - b) met een intraveneuze pathogeniteitsindex (IVPI) groter dan 1,2 bij zes weken oude kuikens, of
  - c) dat na intraveneuze besmetting een sterfte van 75 % of meer veroorzaakt bij vier tot acht weken oude kuikens;

<sup>(1)</sup> <http://www.edqm.eu> (meest recente uitgave).

16. „hoogpathogene aviaire influenza (HPAI)”: een besmetting van pluimvee met:
- aviaire-influenzavirussen van het subtype H5 en H7 met een genoomsequentie die codeert voor meerdere basische aminozuren bij de splitsingsplaats van het hemagglutininemolecuul en die overeenkomt met de sequentie die ook bij andere HPAI-virussen is vastgesteld, waaruit afgeleid kan worden dat het hemagglutininemolecuul kan worden gesplitst door een algemene protease van de gastheer;
  - aviaire influenza zoals gedefinieerd in punt 15, onder b) en c);
17. „laagpathogene aviaire influenza (LPAI)”: een besmetting van pluimvee met aviaire-influenzavirussen van het subtype H5 of H7, anders dan HPAI;
18. „Newcastle disease”: een besmetting van pluimvee:
- die wordt veroorzaakt door een aviaire stam van het paramyxovirus 1 met een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) bij eendagskuikens van meer dan 0,7 of
  - waarbij meerdere basische aminozuren in het virus zijn aangetoond (rechtstreeks of door afleiding) op het C-uiteinde van het F2-eiwit en fenylalanine op positie 117, het N-uiteinde van het F1-eiwit; onder „meerdere basische aminozuren” wordt verstaan ten minste drie arginine- of lysineresiduen tussen positie 113 en positie 116; indien het hier beschreven karakteristieke patroon van aminozuurresiduen niet wordt aangetoond, moet het geïsoleerde virus met behulp van een ICPI-test worden gekarakteriseerd; in deze definitie worden de aminozuurresiduen genummerd vanaf het N-uiteinde van de aminozuursequentie zoals afgeleid van de nucleotidesequentie van het F0-gen, waarbij de posities 113-116 overeenkomen met de residuen -4 tot en met -1 vanaf de splitsingsplaats;
19. „officiële dierenarts”: de door de bevoegde autoriteit aangewezen dierenarts;
20. „DIVA (differentiating infected from vaccinated animal)-strategie”: een vaccinatiebeleid dat het mogelijk maakt om gevaccineerde besmette en gevaccineerde niet-besmette dieren van elkaar te onderscheiden door toepassing van een diagnostische test om antilichamen tegen het veldvirus aan te tonen en door het gebruik van niet-gevaccineerde verklikkerdieren.

## HOOFDSTUK II

### ALGEMENE VOORWAARDEN VOOR INVOER EN DOORVOER

#### Artikel 3

#### Lijsten van derde landen, gebieden, zones of compartimenten van herkomst waaruit producten mogen worden ingevoerd in en doorgevoerd door de Gemeenschap

De producten mogen alleen worden ingevoerd in en doorgevoerd door de Gemeenschap uit de derde landen, gebieden, zones of

compartimenten die zijn vermeld in de kolommen 1 en 3 van de tabel in bijlage I, deel 1.

#### Artikel 4

#### Veterinaire certificering

- In de Gemeenschap ingevoerde producten gaan vergezeld van een veterinair certificaat, zoals voor het betrokken product is aangegeven in kolom 4 van de tabel in bijlage I, deel 1, dat is ingevuld met inachtneming van de opmerkingen en de modellen van veterinaire certificaten in deel 2 van die bijlage („het certificaat”).
- Aan de veterinaire certificaten voor de invoer van pluimvee en eendagskuikens wordt een verklaring van de kapitein van het schip overeenkomstig bijlage II gehecht als het vervoer van die producten, ook indien slechts voor een deel, per schip plaatsvindt.
- Pluimvee, broedeieren en eendagskuikens die door de Gemeenschap worden doorgevoerd, gaan vergezeld van:
  - een veterinair certificaat als bedoeld in lid 1, waarop de woorden „voor doorvoer door de EG vermeld” vermeld staan, en
  - een certificaat zoals vereist door het derde land van bestemming.
- Van specifieke pathogenen vrije eieren, vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, loopvogels en vrij vederwild, eieren en ei producten, die door de Gemeenschap worden doorgevoerd, gaan vergezeld van een certificaat volgens het model in bijlage XI en voldoen aan de daarin vermelde voorwaarden.
- Voor de toepassing van dit hoofdstuk valt onder doorvoer ook opslag tijdens doorvoer overeenkomstig de artikelen 12 en 13 van Richtlijn 97/78/EG.
- Er kan gebruik worden gemaakt van een elektronisch certificeringssysteem of een ander overeengekomen systeem, voor zover het op communautair niveau is geharmoniseerd.

#### Artikel 5

#### Voorwaarden voor invoer en doorvoer

- Producten die in de Gemeenschap ingevoerd en door de Gemeenschap doorgevoerd worden, voldoen aan de in de artikelen 6 en 7 en in hoofdstuk III vastgestelde voorwaarden.
- Lid 1 is niet van toepassing op individuele zendingen van minder dan 20 eenheden pluimvee (met uitzondering van loopvogels), broedeieren of eendagskuikens daarvan. Deze individuele zendingen mogen echter alleen worden ingevoerd uit derde landen, gebieden, zones of compartimenten daarvan die voor dit soort invoer zijn erkend en aan de volgende voorwaarden voldoen:
  - het derde land, het gebied, de zone of het compartiment is opgenomen in de kolommen 1 en 3 van de tabel in deel 1 van bijlage I en kolom 4 van die tabel bevat een model van een veterinair certificaat voor de desbetreffende producten;
  - zij vallen niet onder een veterinair invoerverbod;



c) de invoeromstandigheden omvatten afzondering of quarantaine na invoer.

3. De in lid 1 bedoelde producten voldoen aan:

a) de aanvullende garanties die zijn aangegeven in kolom 5 van de tabel in bijlage I, deel 1;

b) de bijzondere voorwaarden in kolom 6 en waar van toepassing de uiterste data in kolom 6A en de aanvangsdata in kolom 6B van de tabel in bijlage I, deel 1;

c) de aanvullende garanties inzake diergezondheid, indien de lidstaat van bestemming die vereist en zij in het certificaat worden genoemd;

d) de beperkingen met betrekking tot de goedkeuring van een salmonellabestrijdingsprogramma, alleen als dat in de desbetreffende kolom van de tabel in bijlage I, deel 1, is aangegeven.

#### Artikel 6

#### Onderzoek-, bemonsterings- en testprocedures

Indien voor de invoer van producten in de Gemeenschap overeenkomstig de certificaten onderzoek, bemonstering en tests op aviaire influenza, mycoplasma, Newcastle disease, salmonella en andere voor de dier- of volksgezondheid relevante pathogenen vereist zijn, mogen die producten alleen in de Gemeenschap worden ingevoerd wanneer het onderzoek, de bemonstering en de tests door de bevoegde autoriteit van het betrokken derde land of in voorkomend geval door de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming zijn verricht overeenkomstig bijlage III.

#### Artikel 7

#### Melding van ziekten

Producten mogen alleen uit derde landen, gebieden, zones of compartimenten in de Gemeenschap worden ingevoerd als het betrokken derde land:

a) de Commissie binnen 24 uur na bevestiging van een eerste uitbraak van HPAI of Newcastle disease in kennis stelt van de ziektesituatie;

b) virusisolaten van eerste uitbraken van die ziekten onverwijld naar het communautaire referentielaboratorium voor aviaire influenza en Newcastle disease <sup>(1)</sup> stuurt; dit is echter niet vereist voor de invoer van eieren, eiproducten en van specifieke pathogenen vrije eieren uit derde landen, gebieden, zones of compartimenten waaruit de invoer van die producten in de Gemeenschap toegestaan is;

c) de Commissie op gezette tijden informeert over de ziektesituatie.

(1) Veterinary Laboratories Agency, New Haw, Weybridge, Surrey KT15 3NB, Verenigd Koninkrijk.

#### HOOFDSTUK III

#### DIERGEZONDHEIDSTATUS VAN DERDE LANDEN, GEBIEDEN, ZONES OF COMPARTIMENTEN VAN HERKOMST TEN AANZIEN VAN AVIAIRE INFLUENZA EN NEWCASTLE DISEASE

#### Artikel 8

#### Derde landen, gebieden, zones of compartimenten die vrij zijn van aviaire influenza

1. Voor de toepassing van deze verordening wordt een derde land, gebied, zone of compartiment waaruit de producten in de Gemeenschap mogen worden ingevoerd, beschouwd als vrij van aviaire influenza als:

a) zich in het derde land, het gebied, de zone of het compartiment ten minste twaalf maanden voorafgaande aan de certificering door de officiële dierenarts geen aviaire influenza heeft voorgedaan;

b) gedurende ten minste zes maanden voorafgaande aan de onder a) bedoelde certificering een bewakingsprogramma voor aviaire influenza overeenkomstig artikel 10 is uitgevoerd, als dat in het certificaat wordt vereist.

2. Indien zich een uitbraak van aviaire influenza voordoet in een derde land, gebied, zone of compartiment dat/die vrij van die ziekte was overeenkomstig lid 1, wordt het derde land, het gebied, de zone of het compartiment opnieuw als vrij van aviaire influenza beschouwd indien aan de volgende voorwaarden is voldaan:

a) in geval van HPAI is een ruimingsbeleid gehanteerd om de ziekte te bestrijden;

b) in geval van LPAI is een ruimingsbeleid gehanteerd of het pluimvee geslacht om de ziekte te bestrijden;

c) alle besmette inrichtingen zijn naar behoren gereinigd en ontsmet;

d) er is gedurende ten minste drie maanden na de onder c) bedoelde reiniging en ontsmetting een bewakingsprogramma voor aviaire influenza uitgevoerd overeenkomstig bijlage IV, deel II, met negatief resultaat.

#### Artikel 9

#### Derde landen, gebieden, zones of compartimenten die vrij zijn van HPAI

1. Voor de toepassing van deze verordening wordt een derde land, gebied, zone of compartiment waaruit de producten in de Gemeenschap mogen worden ingevoerd, beschouwd als vrij van HPAI als die ziekte zich gedurende ten minste twaalf maanden voorafgaande aan de certificering door de officiële dierenarts niet in dat derde land, dat gebied, die zone of dat compartiment heeft voorgedaan.

2. Indien zich een uitbraak van HPAI voordoet in een derde land, gebied, zone of compartiment dat/die vrij van die ziekte was overeenkomstig lid 1, wordt het derde land, het gebied, de zone of het compartiment opnieuw als vrij van HPAI beschouwd indien aan de volgende voorwaarden is voldaan:

- a) er is een ruimingsbeleid gehanteerd om de ziekte te bestrijden en alle besmette inrichtingen zijn naar behoren gereinigd en ontsmet;
- b) er is gedurende ten minste drie maanden na de ruiming en de reiniging en ontsmetting als bedoeld onder a) een bewakingsprogramma voor aviare influenza uitgevoerd overeenkomstig bijlage IV, deel II.

#### Artikel 10

##### Bewakingsprogramma voor aviare influenza

Indien het certificaat een bewakingsprogramma voor aviare influenza vereist, mogen de producten alleen in de Gemeenschap worden ingevoerd uit derde landen, gebieden, zones of compartimenten als:

- a) het derde land, het gebied, de zone of het compartiment in kwestie gedurende ten minste zes maanden een bewakingsprogramma voor aviare influenza toepast, hetgeen is aangegeven in kolom 7 van de tabel in bijlage I, deel 1, en dat programma voldoet aan de eisen:
  - i) van bijlage IV, deel I, of
  - ii) van de Terrestrial Animal Health Code van de OIE <sup>(1)</sup>;
- b) het derde land de Commissie in kennis stelt van wijzigingen in zijn bewakingsprogramma voor aviare influenza.

#### Artikel 11

##### Vaccinatie tegen aviare influenza

Indien in derde landen, gebieden, zones of compartimenten tegen aviare influenza wordt gevaccineerd, mogen pluimvee of van gevaccineerd pluimvee afkomstige producten alleen in de Gemeenschap worden ingevoerd als:

- a) het derde land tegen aviare influenza vaccineert overeenkomstig een vaccinatieprogramma dat is aangegeven in kolom 8 van de tabel in bijlage I, deel 1, en dat programma voldoet aan de voorschriften van bijlage V;
- b) het derde land de Commissie in kennis stelt van wijzigingen in zijn vaccinatieprogramma tegen aviare influenza.

#### Artikel 12

##### Derde landen, gebieden, zones of compartimenten die vrij zijn van Newcastle disease

1. Voor de toepassing van deze verordening wordt een derde land, gebied, zone of compartiment waaruit de producten in de Gemeenschap mogen worden ingevoerd, beschouwd als vrij van

<sup>(1)</sup> [http://www.oie.int/eng/normes/mcode/en\\_sommaire.htm](http://www.oie.int/eng/normes/mcode/en_sommaire.htm)

Newcastle disease als aan de volgende voorwaarden wordt voldaan:

- a) in het derde land, het gebied, de zone of het compartiment hebben zich ten minste twaalf maanden voorafgaande aan de certificering door de officiële dierenarts geen uitbraken van Newcastle disease bij pluimvee voorgedaan;
- b) er heeft gedurende ten minste de onder a) genoemde periode geen vaccinatie tegen Newcastle disease plaatsgevonden met vaccins die niet voldoen aan de criteria voor erkende vaccins tegen Newcastle disease in bijlage VI.

2. Indien zich een uitbraak van Newcastle disease voordoet in een derde land, gebied, zone of compartiment dat/die vrij van die ziekte was overeenkomstig lid 1, wordt het derde land, het gebied, de zone of het compartiment opnieuw als vrij van Newcastle disease beschouwd indien aan de volgende voorwaarden is voldaan:

- a) er is een ruimingsbeleid gehanteerd om de ziekte te bestrijden;
- b) alle besmette inrichtingen zijn naar behoren gereinigd en ontsmet;
- c) gedurende ten minste drie maanden na de ruiming en de reiniging en ontsmetting als bedoeld onder a), respectievelijk b):
  - i) kan de bevoegde autoriteit van het derde land aan de hand van geïntensiveerd onderzoek, inclusief laboratoriumtests, in verband met de uitbraak aantonen dat de ziekte niet in het derde land, het gebied, de zone of het compartiment aanwezig is;
  - ii) heeft er geen vaccinatie tegen Newcastle disease plaatsgevonden met vaccins die niet voldoen aan de criteria voor erkende vaccins tegen Newcastle disease in bijlage VI.

#### Artikel 13

##### Afwijkingen betreffende het gebruik van vaccins tegen Newcastle disease

1. In afwijking van artikel 12, lid 1, onder b), en lid 2, onder c) ii), wordt een derde land, gebied, zone of compartiment voor de in artikel 1, lid 1, onder a), genoemde producten beschouwd als vrij van Newcastle disease als aan de volgende voorwaarden wordt voldaan:

- a) het derde land, het gebied, de zone of het compartiment staat toe dat vaccins worden gebruikt die voldoen aan de algemene criteria van bijlage VI, deel I, maar niet aan de specifieke criteria van deel II van die bijlage;
- b) aan de aanvullende gezondheidsvoorschriften in bijlage VII, deel I, wordt voldaan.

2. In afwijking van artikel 12, lid 1, onder b), en lid 2, onder c) ii), wordt een derde land, gebied, zone of compartiment waaruit de invoer van vlees van pluimvee in de Gemeenschap toegestaan is, voor de in artikel 1, lid 1, onder b), genoemde producten beschouwd als vrij van Newcastle disease als aan de aanvullende gezondheidsvoorschriften van bijlage VII, deel II, wordt voldaan.

#### HOOFDSTUK IV

##### SPECIFIEKE INVOERVOORWAARDEN

###### Artikel 14

###### Specifieke invoer voorwaarden voor pluimvee, broedeieren en eendagskuikens

1. Naast de voorwaarden van de hoofdstukken II en III gelden de volgende specifieke voorwaarden voor de invoer van:

- a) fok- en gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels, en broedeieren en eendagskuikens met uitzondering van die van loopvogels: de voorschriften van bijlage VIII;
- b) fok- en gebruikloopvogels en broedeieren en eendagskuikens daarvan: de voorschriften van bijlage IX.

2. De in lid 1 genoemde voorwaarden zijn niet van toepassing op individuele zendingen van minder dan 20 eenheden pluimvee (met uitzondering van loopvogels), broedeieren of eendagskuikens daarvan.

###### Artikel 15

###### Specifieke voorwaarden voor de invoer van van specifieke pathogenen vrije eieren

Naast de voorschriften van de artikelen 3 tot en met 6 voldoen van specifieke pathogenen vrije eieren bij invoer in de Gemeenschap aan de volgende voorschriften:

- a) zij zijn gemerkt met een stempel met de ISO-code van het derde land van herkomst en het erkenningsnummer van de inrichting van herkomst;
- b) de verpakkingen van van specifieke pathogenen vrije eieren bevatten uitsluitend eieren uit hetzelfde derde land van herkomst, van dezelfde inrichting en van dezelfde verzender en er komen ten minste de volgende aanduidingen op voor:
  - i) de onder a) bedoelde op de eieren voorkomende informatie;
  - ii) een duidelijk zichtbare en leesbare vermelding dat de zending van specifieke pathogenen vrije eieren bevat;
  - iii) de naam of firmanaam en het adres van de verzender;
- c) van specifieke pathogenen vrije eieren die in de Gemeenschap worden ingevoerd, worden nadat zij bij de invoercontrole in orde zijn bevonden rechtstreeks naar hun eindbestemming vervoerd.

###### Artikel 16

###### Specifieke voorwaarden voor het vervoer van pluimvee en eendagskuikens

Pluimvee en eendagskuikens die in de Gemeenschap worden ingevoerd:

- a) worden niet geladen op een vervoermiddel waarmee pluimvee en eendagskuikens met een lagere gezondheidsstatus worden vervoerd.
- b) worden tijdens het vervoer naar de Gemeenschap niet door een derde land, gebied, zone of compartiment vervoerd waaruit zij niet in de Gemeenschap mogen worden ingevoerd, en worden daar niet gelost.

###### Artikel 17

###### Specifieke voorwaarden voor de invoer van vlees van loopvogels

Aleen vlees van loopvogels waarop de beschermende maatregelen in verband met Krim-Kongo hemorragische koorts van bijlage X, deel II, zijn toegepast, mag in de Gemeenschap worden ingevoerd.

#### HOOFDSTUK V

##### SPECIFIEKE DOORVOERVOORWAARDEN

###### Artikel 18

###### Afwijking voor doorvoer door Letland, Litouwen en Polen

1. In afwijking van artikel 4, lid 4, is de doorvoer, over de weg of per spoor tussen de in de bijlage bij Beschikking 2001/881/EG van de Commissie <sup>(1)</sup> genoemde grensinspectieposten in Letland, Litouwen en Polen, van zendingen vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, inclusief loopvogels en vrij vederwild, eieren en eiproducten en van specifieke pathogenen vrije eieren, die afkomstig zijn uit en bestemd zijn voor Rusland, rechtstreeks of via een ander derde land, onder de volgende voorwaarden toegestaan:

- a) de zending is in de grensinspectiepost van binnenkomst in de Gemeenschap door de officiële dierenarts verzegeld met een zegel dat van een volgnummer is voorzien;
- b) de documenten die de zending vergezellen, zoals bepaald in artikel 7 van Richtlijn 97/78/EG, worden op elke bladzijde door de officiële dierenarts in de grensinspectiepost van binnenkomst voorzien van het stempel „Alleen voor doorvoer door de EG naar Rusland”;
- c) aan de procedurevoorschriften van artikel 11 van Richtlijn 97/78/EG is voldaan;

<sup>(1)</sup> PB L 326 van 11.12.2001, blz. 44.

d) de officiële dierenarts van de grensinspectiepost van binnenkomst heeft op het Gemeenschappelijk veterinaire document van binnenkomst verklaard dat de zending mag worden doorgevoerd.

2. Zendingen als bedoeld in lid 1 mogen niet overeenkomstig artikel 12, lid 4, of artikel 13 van Richtlijn 97/78/EG in de Gemeenschap worden gelost of opgeslagen.

3. De bevoegde autoriteit verricht op gezette tijden audits om na te gaan of de aantallen zendingen als bedoeld in lid 1 en de daarvan deel uitmakende hoeveelheden producten, die het grondgebied van de Gemeenschap binnengekomen zijn respectievelijk verlaten hebben, met elkaar in overeenstemming zijn.

#### HOOFDSTUK VI

#### OVERGANGS- EN SLOTBEPALINGEN

##### *Artikel 19*

##### **Intrekking**

De Beschikkingen 93/342/EEG, 94/438/EG en 2006/696/EG worden ingetrokken.

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

Gedaan te Brussel, 8 augustus 2008.

Verwijzingen naar de ingetrokken beschikkingen gelden als verwijzingen naar deze verordening en worden gelezen volgens de in bijlage XII opgenomen concordantietabel.

##### *Artikel 20*

##### **Overgangsbepalingen**

Producten waarvoor de desbetreffende veterinaire certificaten zijn afgegeven overeenkomstig de Beschikkingen 93/342/EEG, 94/438/EG en 2006/696/EG mogen tot en met 15 februari 2009 in de Gemeenschap ingevoerd of door de Gemeenschap doorgevoerd worden.

##### *Artikel 21*

##### **Inwerkingtreding**

Deze verordening treedt in werking op de twintigste dag volgende op die van haar bekendmaking in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Zij is van toepassing met ingang van 1 januari 2009.

Voor de Commissie  
Androulla VASSILIOU  
Lid van de Commissie

---



## BIJLAGE I

PLUIMVEE, BROEDEFIEREN, EENDAGSKUIKENS, VAN SPECIFIEKE PATHOGENEN VRIJE EIERN, VLEES, GEHAKT VLEES, SEPARATORVLEES, EIERN EN EIPRODUCTEN

## DEEL 1

## Lijst van derde landen, gebieden, zones of compartimenten

ISO-code en naam van het derde land of gebied	Naam van het derde land, het gebied, de zone of het compartiment	Beschrijving van het derde land, het gebied, de zone of het compartiment	Veterinair certificaat		Bijzondere voorwaarden	Bijzondere voorwaarden		Status t.a.v. bewaking aviare influenza	Status t.a.v. vaccinatie aviare influenza	Status salmonella-besmetting
			Model	Aanvullende garanties		Uiterste datum (1)	Aanvangsdatum (2)			
1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
AL — Albanië	AL-0	Het hele land	EP, E							
AR — Argentinië	AR-0	Het hele land	SPF							
			POU, RAT, EP, E					A		
			WGM	VIII						
			SPF							
			EP, E							
			BPP, DOC, HEP, SRP							
AU — Australië	AU-0	Het hele land	BPR	I						P1
			DOR	II						
			HER	III						
			POU	VI						
			RAT	VII						
	BR-0	Het hele land	SPF							
	BR-1	De staten: Rio Grande do Sul, Santa Catarina, Paraná, São Paulo en Mato Grosso do Sul	RAT, BPR, DOR, HER, SRA							
BR — Brazilië	BR-2	De staten: Mato Grosso, Paraná, Rio Grande do Sul, Santa Catarina en São Paulo	BPP, DOC, HEP, SRP							P1





PM — Saint-Pierre en Miquelon	PM-0	Het hele land	SPF						
RS — Servië <sup>(2)</sup>	XS-0 <sup>(2)</sup>	Het hele land	EP						
RU — Russische Federatie	RU-0	Het hele land	EP						
SG — Singapore	SG-0	Het hele land	EP						
			SPF, EP						
TH — Thailand	TH-0	Het hele land	WGM	VIII	P2	23.1.2004			
			E, POU, RAT		P2	23.1.2004			
			SPF						
TN — Tunesië	TN-0	Het hele land	DOR, BPR, BPP, HER	IV					
			WGM	VIII					
			EP, E, POU, RAT						
TR — Turkije	TR-0	Het hele land	SPF						
			E, EP						
			SPF						
US — Verenigde Staten van Amerika	US-0	Het hele land	BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRA, SRP	IV					
			WGM	VIII					
			EP, E, POU, RAT						
UY — Uruguay	UY-0	Het hele land	SPF						
			EP, E, RAT						
			SPF						
			EP, E						
ZA — Zuid-Afrika	ZA-0	Het hele land	BPR	I					
			DOR	II					
			HER	III					
			RAT	VII					
ZW — Zimbabwe	ZW-0	Het hele land	RAT	VII					
			EP, E						

<sup>(1)</sup> Vóór deze datum vervaardigde producten, ook indien zij zich op volle zee bevinden, mogen nog gedurende 90 dagen vanaf deze datum in de Gemeenschap worden ingevoerd.

<sup>(2)</sup> Alleen na deze datum vervaardigde producten mogen in de Gemeenschap worden ingevoerd.

<sup>(3)</sup> Certificaten overeenkomstig de Overeenkomst tussen de Europese Gemeenschap en de Zwitserse Bondsstaat inzake de handel in landbouwproducten (PB L 114 van 30.4.2002, blz. 132, zoals laatstelijk gewijzigd).

<sup>(4)</sup> Voormalige Joegoslavische Republiek Macedonië; voorlopige code die geen gevolgen heeft voor de definitieve benaming die aan het land wordt gegeven na afloop van de onderhandelingen die momenteel in het kader van de Verenigde Naties worden gevoerd.

<sup>(5)</sup> Uitgezonderd Kosovo als omschreven in Resolutie 1244 van 10 juni 1999 van de Veiligheidsraad van de Verenigde Naties.

## DEEL 2

**Modellen van veterinaire certificaten***Model:*

„BPP”:	Veterinair certificaat voor fok- of gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels
„BPR”:	Veterinair certificaat voor fok- of gebruiksluimvogels
„DOC”:	Veterinair certificaat voor eendagskuikens met uitzondering van die van loopvogels
„DOR”:	Veterinair certificaat voor eendagskuikens van loopvogels
„HEP”:	Veterinair certificaat voor broedeieren van pluimvee met uitzondering van loopvogels
„HER”:	Veterinair certificaat voor broedeieren van loopvogels
„SPF”:	Veterinair certificaat voor van specifieke pathogenen vrije eieren
„SRP”:	Veterinair certificaat voor slachtpluimvee en pluimvee om in het wild te worden uitgezet m.u.v. loopvogels
„SRA”:	Veterinair certificaat voor slachtloopvogels
„POU”:	Veterinair certificaat voor vlees van pluimvee
„POU-MI/MSM”:	Veterinair certificaat voor gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee
„RAT”:	Veterinair certificaat voor vlees van gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie
„RAT-MI/MSM”:	Veterinair certificaat voor gehakt vlees en separatorvlees van gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie
„WGM”:	Veterinair certificaat voor vlees van vrij vederwild
„WGM-MI/MSM”:	Veterinair certificaat voor gehakt vlees en separatorvlees van vrij vederwild
„E”:	Veterinair certificaat voor eieren
„EP”:	Veterinair certificaat voor eiprodukten

*Aanvullende garanties (AG):*

„I”:	Garanties voor fok- en gebruiksluimvogels, van herkomst uit een derde land, gebied of zone dat/die niet vrij is van Newcastle disease, gecertificeerd overeenkomstig model BPR
„II”:	Garanties voor eendagskuikens van loopvogels, van herkomst uit een derde land, gebied of zone dat/die niet vrij is van Newcastle disease, gecertificeerd overeenkomstig model DOR
„III”:	Garanties voor broedeieren van loopvogels, van herkomst uit een derde land, gebied of zone dat/die niet vrij is van Newcastle disease, gecertificeerd overeenkomstig model HER
„IV”:	Voor fokpluimvee van <i>Gallus gallus</i> , voor de fok bestemde eendagskuikens van <i>Gallus gallus</i> en broedeieren van <i>Gallus gallus</i> zijn overeenkomstig de EU-bepalingen inzake bestrijding van salmonella relevante garanties verstrekt, die respectievelijk overeenkomstig model BPP, DOC en HEP moeten worden gecertificeerd
„V”:	Garanties voor slachtloopvogels, van herkomst uit een derde land, gebied of zone dat/die niet vrij is van Newcastle disease, gecertificeerd overeenkomstig model SRA
„VI”:	Aanvullende garanties voor vlees van pluimvee overeenkomstig model POU
„VII”:	Aanvullende garanties voor vlees van gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie, gecertificeerd overeenkomstig model RAT
„VIII”:	Aanvullende garanties voor vlees van vrij vederwild overeenkomstig model WGM

*Salmonellabestrijdingsprogramma:*

„P1”:	Verbod op invoer in de Gemeenschap van fokpluimvee van <i>Gallus gallus</i> , voor de fok bestemde eendagskuikens van <i>Gallus gallus</i> en broedeieren van <i>Gallus gallus</i> omdat geen programma ter bestrijding van salmonella overeenkomstig Verordening (EG) nr. 2160/2003 bij de Commissie is ingediend of door haar is goedgekeurd.
-------	---

*Bijzondere voorwaarden:*

„P2”:	Verbod op invoer in en doorvoer door de Gemeenschap vanwege beperkingen in verband met een uitbraak van HPAI
„P3”:	Verbod op invoer in en doorvoer door de Gemeenschap vanwege beperkingen in verband met een uitbraak van Newcastle Disease

*Bewakingsprogramma voor en vaccinatieprogramma tegen aviaire influenza:*

- „A”: Derde land, gebied, zone of compartiment voert een bewakingsprogramma voor aviaire influenza uit overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008
- „B”: Derde land, gebied, zone of compartiment voert een vaccinatieprogramma tegen aviaire influenza uit overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008

**Opmerkingen***Algemene opmerkingen:*

- a) De op basis van de modellen in deel 2 van deze bijlage voor het desbetreffende product opgestelde veterinaire certificaten worden afgegeven door het derde land, het gebied, de zone respectievelijk het compartiment van uitvoer. Zij bevatten in de in het model aangegeven volgorde de verklaringen die voor elk derde land vereist zijn en, indien van toepassing, ook de aanvullende gezondheidsvoorschriften die vereist zijn voor het derde land, het gebied, de zone respectievelijk het compartiment van uitvoer.

Indien door de EU-lidstaat van bestemming voor het betreffende product aanvullende garanties zijn vereist, worden deze ook in het originele veterinaire certificaat opgenomen.

- b) Voor iedere zending van de desbetreffende producten die in dezelfde spoorwagon, vrachtwagen, hetzelfde vliegtuig of hetzelfde schip uit een gebied dat is opgenomen in de kolommen 2 en 3 van deel 1 van deze bijlage naar dezelfde bestemming wordt vervoerd, wordt een afzonderlijk certificaat overgelegd.
- c) Het originele exemplaar van elk certificaat bestaat uit één blad waarvan de beide zijden worden bedrukt, of heeft een zodanige vorm dat alle bladzijden één ondeelbaar geheel vormen.
- d) Het certificaat wordt opgesteld in ten minste één van de officiële talen van de EU-lidstaat waar de grenscontrole zal worden uitgevoerd en van de EU-lidstaat van bestemming. Die lidstaten kunnen evenwel toestaan dat in plaats van de eigen taal een andere communautaire taal wordt gebruikt, indien nodig vergezeld van een officiële vertaling.
- e) Indien voor de identificatie van de bestanddelen van de zending extra bladen aan het certificaat worden gehecht, worden deze bladen beschouwd als deel uitmakend van het originele certificaat, mits elke bladzijde voorzien is van de handtekening en het stempel van de certificerende officiële dierenarts.
- f) Indien het certificaat, inclusief de onder e) bedoelde aanvullingen, meer dan één bladzijde beslaat, wordt elke bladzijde onderaan aldus genummerd „-x (bladzijdenummer) van y (totaal aantal bladzijden)-” en wordt elke bladzijde bovenaan voorzien van het referentienummer van het certificaat dat door de bevoegde autoriteit is toegekend.
- g) Het originele exemplaar van het certificaat moet door een officiële dierenarts worden ingevuld en ondertekend binnen 24 uur vóór het laden van de zending voor invoer in de Gemeenschap, tenzij anders vermeld. De bevoegde autoriteiten van het land van uitvoer moeten er daarbij op toezien dat beginselen van certificering worden toegepast die ten minste gelijkwaardig zijn aan die van Richtlijn 96/93/EG.

De kleur van de handtekening moet verschillen van die van de gedrukte tekst. Dat geldt ook voor andere stempels dan reliëfstempels of watermerken.

- h) Het originele exemplaar van het certificaat vergezelt de zending tot in de EU-grensininspectiepost.

*Aanvullende opmerkingen voor pluimvee en eendagskuikens:*

- i) Het certificaat is tien dagen geldig vanaf de datum van afgifte, tenzij anders vermeld.

In het geval van vervoer per schip wordt de geldigheidstermijn verlengd met de duur van de reis. Daartoe wordt het origineel van een verklaring van de kapitein, opgesteld overeenkomstig bijlage II, aan het veterinaire certificaat gehecht.

- j) Pluimvee en eendagskuikens worden niet vervoerd samen met pluimvee en eendagskuikens die niet voor de Europese Gemeenschap bestemd zijn of een lagere gezondheidsstatus hebben.
- k) Pluimvee en eendagskuikens mogen tijdens het vervoer naar de Gemeenschap niet door een derde land, gebied, zone of compartiment worden vervoerd waaruit zij niet in de Gemeenschap mogen worden ingevoerd, of daar worden gelost.

## Veterinair certificaat voor fok- of gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels (BPP)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit	
	Adres:		I.4. Bevoegde lokale autoriteit	
	Tel.			
	I.5. Geadresseerde		I.6.	
	Naam:			
	Adres:			
	Postcode:			
	Tel.			
	I.7. Land van oorsprong		ISO-code	I.8. Regio van oorsprong
I.9. Land van bestemming		ISO-code	I.10.	
I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst		I.12.		
Naam:		Erkenningsnummer:		
Adres:				
Naam:		Erkenningsnummer:		
Adres:				
Naam:		Erkenningsnummer:		
Adres:				
I.13. Plaats van lading		I.14. Vertrekdatum		Vertrektijd
Adres:		Erkenningsnummer:		
I.15. Vervoermiddelen		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU		
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>		Treinwagon <input type="checkbox"/>
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>		
Identificatie:		I.17. CITES-nr(s)		
Referentiedocumenten:				
I.18. Omschrijving van de goederen			I.19. Productcode (GN-code)	
			I.20. Aantal/Hoeveelheid	
I.21.			I.22. Aantal verpakkingen	
I.23. Nr. zegel en nr. container			I.24.	
I.25. Goederen gecertificeerd voor				
Fokken <input type="checkbox"/>				
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>	
I.28. Identificatie van de goederen				
Soort (Wetenschappelijke benaming)		Ras/Categorie		Hoeveelheid

Deel II: Certificering	LAND	BPP (fok- of gebruikspluimvee m.u.v. loopvogels)	
		II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	II.	Informatie over de gezondheid	
	II.1.	<b>Verklaring inzake de diergezondheid</b>	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in dit certificaat beschreven pluimvee <sup>(1)</sup> aan de volgende voorwaarden voldoet:	
	II.1.1	de voorschriften van Richtlijn 90/539/EEG;	
	II.1.2	de dieren hebben verbleven in:	
	<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
		en wel ten minste de laatste drie maanden of sedert zij zijn uitgebroed indien zij jonger zijn dan drie maanden. Indien zij in het land, het gebied, de zone of het compartiment van herkomst zijn ingevoerd, vond dit plaats overeenkomstig veterinaire voorschriften die ten minste even stringent zijn als de desbetreffende eisen van Richtlijn 90/539/EEG en van de op grond daarvan vastgestelde besluiten;	
	II.1.3	zij zijn afkomstig uit:	
	<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
		a) dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;	
		b) waar een bewakingsprogramma voor aviaire influenza wordt uitgevoerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008;	
	II.1.4	zij zijn afkomstig uit:	
	<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[II.1.4.1 dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene en laagpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]	
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[II.1.4.1 dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en	
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[a) het pluimvee is afkomstig van een inrichting waarin binnen 21 dagen voorafgaande aan de invoer in de Gemeenschap met negatief resultaat bewaking voor aviaire influenza is uitgevoerd;]	
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[a) het pluimvee is de laatste 21 dagen voor de invoer in de Gemeenschap afgezonderd gehouden van andere vogels en er is met negatief resultaat een virusdetectietest uitgevoerd met betrekking tot aviaire influenza, op een aselechte steekproef van cloacaswabs en trachea- of orofarynxswabs van ten minste 60 dieren in de zending of van alle dieren indien de zending uit minder dan 60 dieren bestaat;]	
		b) het pluimvee is afkomstig van een inrichting:	
		— waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km de laatste 30 dagen in geen enkele inrichting laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;	
		— waar er geen epidemiologisch verband is met een inrichting waar de laatste 30 dagen aviaire influenza is vastgesteld;	
	II.1.5	zij zijn afkomstig uit een koppel dat niet tegen aviaire influenza is ingeënt;	
	II.1.6	zij zijn afkomstig van de in vak I.11 van deel I genoemde inrichting(en) die officieel is (zijn) erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan die welke zijn vastgesteld in bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG en hebben daar sedert zij zijn uitgebroed of ten minste de laatste zes weken vóór uitvoer verbleven, en	
		a) waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;	
		b) waarvoor, op het tijdstip van verzending, geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen golden;	
		c) waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of Newcastle disease heeft voorgedaan;	



- II.1.7 zij zijn afkomstig uit een koppel:
- a) dat maximaal 24 uur voor het inladen is onderzocht en geen klinische ziekteverschijnselen vertoonde en er niet van werd verdacht te zijn besmet;
- b) waarvoor een gezondheidsbewakingsprogramma is toegepast ten aanzien van:
- <sup>(3)</sup> *hetzij* [*Salmonella Pullorum*, *S. Gallinarum* en *Mycoplasma gallisepticum* (kippen),]
- <sup>(3)</sup> *hetzij* [*Salmonella Arizonae*, *S. Pullorum* en *S. Gallinarum*, *Mycoplasma meleagridis* en *M. gallisepticum* (kalkoenen),]
- <sup>(3)</sup> *hetzij* [*Salmonella Pullorum* en *S. Gallinarum* (parelhoenders, kwartels, fazanten, patrijzen en eenden),]
- overeenkomstig hoofdstuk III van bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG, waarbij is gebleken dat het koppel niet met deze ziekteverwekkers besmet is en er evenmin van verdacht wordt te zijn besmet;
- <sup>(3)</sup> *hetzij* [c] dat niet is ingeënt tegen Newcastle disease;]
- <sup>(3)</sup> *hetzij* [c] dat tegen Newcastle disease is ingeënt met:
- .....
- (naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam)
- op de leeftijd van ..... weken;]
- <sup>(5)</sup> *en/of* [d] dat op
- ..... met een officieel goedgekeurd vaccin is ingeënt tegen ..... (indien nodig herhalen);]
- II.1.8 de dieren zijn op de dag van afgifte van dit certificaat onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet;
- II.1.9 zij zijn in de onder II.1.6 genoemde periode niet in contact geweest met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoet, noch met wilde vogels.
- II.2. Aanvullende garanties inzake de volksgezondheid**
- <sup>(6)</sup> [II.2.1 Het in artikel 10 van Verordening (EG) nr. 2160/2003 bedoelde programma ter bestrijding van salmonella en de specifieke voorschriften van Verordening (EG) nr. 1177/2006 voor het gebruik van antimicrobiële stoffen en vaccins zijn toegepast op het koppel van herkomst en het koppel is getest op salmonellaserotypen die van belang zijn voor de volksgezondheid.
- Datum van de laatste bemonstering van het koppel waarvan het testresultaat bekend is: .....
- Resultaat van alle tests in het koppel:
- <sup>(3)</sup> <sup>(7)</sup> *hetzij* [positief.]
- <sup>(3)</sup> <sup>(7)</sup> *hetzij* [negatief.]
- De laatste drie weken vóór invoer werden om andere redenen dan het programma ter bestrijding van salmonella:
- <sup>(3)</sup> *hetzij* [geen antimicrobiële stoffen toegediend aan het fok- of gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels;]
- <sup>(3)</sup> <sup>(8)</sup> *hetzij* [de volgende antimicrobiële stoffen toegediend aan het fok- of gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels: .....
- <sup>(6)</sup> [II.2.2 [In het geval van fokpluimvee werd noch *Salmonella* Enteritidis, noch *Salmonella* Typhimurium gevonden in het kader van het onder II.2.1 bedoelde bestrijdingsprogramma.]
- II.3. Aanvullende garanties inzake de diergezondheid**
- Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:
- <sup>(9)</sup> [II.3.1 wanneer de zending bestemd is voor een lidstaat met de in artikel 12, lid 2, van Richtlijn 90/539/EEG genoemde status, is het in dit certificaat beschreven pluimvee:
- a) niet ingeënt tegen Newcastle disease;

- b) de laatste 14 dagen vóór verzending onder toezicht van een officiële dierenarts in een inrichting afgezonderd gehouden. In dit verband heeft op de inrichting van herkomst of in het quarantainestation, naar gelang van het geval, geen pluimvee verbleven dat in de laatste 21 dagen vóór verzending tegen Newcastle disease is ingeënt, en is daar in die periode, met uitzondering van de voor verzending bestemde dieren, geen enkele vogel binnengebracht;
- c) in de laatste 14 dagen vóór verzending negatief gebleken bij een serologische test op de aanwezigheid van antilichamen tegen Newcastle disease;]

(<sup>5</sup>) [II.3.2 aan de volgende aanvullende garanties, die door de lidstaat van bestemming zijn gevraagd overeenkomstig artikel 13 en/of artikel 14 van Richtlijn 90/539/EEG, is voldaan:

.....;]

(<sup>9</sup>) [II.3.3 wanneer de dieren bestemd zijn voor Finland of Zweden:

(<sup>3</sup>) *hetzij* [hebben zij, als het om fokpluimvee gaat, negatief gereageerd op tests overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG van de Commissie.]

(<sup>3</sup>) *hetzij* [hebben zij, als het om legkippen (gebruikspluimvee dat wordt gehouden voor de productie van consumptie-eieren) gaat, negatief gereageerd op tests overeenkomstig Beschikking 2004/235/EG van de Commissie.]

#### II.4. **Aanvullende gezondheidsvoorschriften**

(<sup>10</sup>) [Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:

hoewel het gebruik van vaccins tegen Newcastle disease die niet aan de in bijlage VI, deel II, bij Verordening (EG) nr. 798/2008 vastgestelde specifieke eisen voldoen, niet verboden is in:

(<sup>2</sup>) (<sup>3</sup>) *hetzij* [het gebied met code .....,]

(<sup>3</sup>) (<sup>4</sup>) *hetzij* [het/de compartiment(en) .....,]

is het in dit certificaat beschreven pluimvee:

- a) ten minste de laatste 12 maanden niet met dergelijke vaccins ingeënt;
- b) afkomstig uit een of meer koppels die in een officieel laboratorium in de 14 dagen vóór verzending een virusisolatietest op Newcastle disease hebben ondergaan, uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste 60 dieren per koppel, waarbij geen aviaire paramyxovirus met een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) van meer dan 0,4 is gevonden;
- c) in de 60 dagen vóór verzending niet in contact geweest met pluimvee dat niet voldoet aan de voorwaarden onder a) en b);
- d) in de onder b) genoemde 14 dagen onder officiële bewaking op de inrichting van herkomst afgezonderd gehouden.]

#### (<sup>11</sup>) II.5. **Verklaring inzake het vervoer van de dieren**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in dit certificaat beschreven pluimvee in kratten of kooien wordt vervoerd:

- a) die uitsluitend pluimvee van eenzelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;
- b) waarop het erkenningsnummer van de inrichting van herkomst is aangebracht;
- c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is;
- d) die, evenals de voertuigen waarmee ze worden vervoerd, zo zijn ontworpen dat:
  - i) tijdens het vervoer geen uitwerpselen en zo weinig mogelijk veren kunnen worden verloren;
  - ii) het pluimvee visueel kan worden geïnspecteerd;
  - iii) zij kunnen worden gereinigd en ontsmet;
- e) die, evenals de voertuigen waarmee ze worden vervoerd, vóór het laden zijn gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.

**Opmerkingen****Deel I:**

- Vak I.8: indien nodig code van de zone of naam van het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van het vermeerderings- en opfokbedrijf.
- Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.
- Vak I.19: toepasselijke GS-code (geharmoniseerd systeem van de Werelddouaneorganisatie) vermelden: 01.05 of 01.06.39.
- Vak I.28 (categorie): kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/leghennen/andere.

**Deel II:**

- (1) Fokpluimvee en gebruikspluimvee als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008.
- (2) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- (3) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (4) Naam van compartiment(en) invullen.
- (5) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (6) Deze garantie geldt alleen voor pluimvee van de soort *Gallus gallus*.
- (7) Als voor de onderstaande serotypen een of meer van de resultaten positief waren tijdens de levensduur van het koppel, aangeven als positief:
  - koppels fokpluimvee: *Salmonella* Hadar, *Salmonella* Virchow en *Salmonella* Infantis;
  - koppels gebruikspluimvee: *Salmonella* Enteritidis en *Salmonella* Typhimurium.
- (8) Indien van toepassing naam van het gebruikte product en werkzame stof invullen.
- (9) Doorhalen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.
- (10) Deze garantie is alleen vereist voor pluimvee afkomstig uit landen, gebieden, zones of compartimenten waarop artikel 13, lid 1, van Verordening (EG) nr. 798/2008 van toepassing is.
- (11) NB: overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad zullen de dieren door de bevoegde autoriteiten van de lidstaten worden gecontroleerd om na te gaan of zij na binnenkomst in de Gemeenschap geschikt zijn voor verder vervoer. Indien niet aan de eisen wordt voldaan, moeten de dieren worden uitgeladen en moeten nadere maatregelen worden genomen.

Dit certificaat is tien dagen geldig.

Officiële dierenarts

Naam (in blokletters):

Hoedanigheid en titel:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

## Veterinair certificaat voor fok- of gebruikslöopvogels (BPR)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.		
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
	Adres:		I.4. Bevoegde lokale autoriteit			
	Tel.					
	I.5. Geadresseerde		I.6.			
	Naam:					
	Adres:					
	Postcode:					
	Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code
I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst		I.12.				
Naam:		Erkenningsnummer:				
Adres:						
Naam:		Erkenningsnummer:				
Adres:						
Naam:		Erkenningsnummer:				
Adres:						
I.13. Plaats van lading		I.14. Vertrekdatum		Vertrektijd		
Adres:		Erkenningsnummer:				
I.15. Vervoermiddelen		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU				
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>		Treinwagon <input type="checkbox"/>		
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>		I.17. CITES-nr(s)		
Identificatie:						
Referentiedocumenten:						
I.18. Omschrijving van de goederen			I.19. Productcode (GN-code)			
			01.06.39			
			I.20. Aantal/Hoeveelheid			
I.21.			I.22. Aantal verpakkingen			
I.23. Nr. zegel en nr. container			I.24.			
I.25. Goederen gecertificeerd voor						
Fokken <input type="checkbox"/>						
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>			
I.28. Identificatie van de goederen						
Soort (Wetenschappelijke benaming)		Ras/Categorie	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Hoeveelheid	

LAND		BPR (fok- of gebruiksluopvogels)	
	II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat
Deel II: Certificering	II.1.	<b>Verklaring inzake de diergezondheid</b>	II.b.
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven loopvogels <sup>(1)</sup> aan de volgende voorwaarden voldoen:	
	II.1.1	de voorschriften van Richtlijn 90/539/EEG;	
	II.1.2	de dieren hebben verbleven in:	
		<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [het gebied met code .....]	
		<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i> [het/de compartiment(en) .....]	
		en wel ten minste de laatste drie maanden of sedert zij zijn uitgebroed indien zij jonger zijn dan drie maanden. Indien zij in het land, het gebied, de zone of het compartiment van herkomst zijn ingevoerd, vond dit plaats overeenkomstig veterinaire voorschriften die ten minste even stringent zijn als de desbetreffende eisen van Richtlijn 90/539/EEG en van de op grond daarvan vastgestelde besluiten;	
	II.1.3	zij zijn afkomstig uit:	
		<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [het gebied met code .....]	
		<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i> [het/de compartiment(en) .....]	
		<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [a] dat (die) vrij was (waren) van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]	
		<sup>(3)</sup> <sup>(5)</sup> <i>hetzij</i> [a] dat (die) niet vrij was (waren) van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]	
		b) waar een bewakingsprogramma voor aviaire influenza wordt uitgevoerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008;	
	II.1.4	zij zijn afkomstig uit:	
		<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [het gebied met code .....]	
		<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i> [het/de compartiment(en) .....]	
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [II.1.4.1 dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene en laagpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]		
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [II.1.4.1 dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en		
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [a] de loopvogels zijn afkomstig van een inrichting waarin binnen 21 dagen voorafgaande aan de invoer in de Gemeenschap met negatief resultaat bewaking voor aviaire influenza is uitgevoerd;]		
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [a] de loopvogels zijn de laatste 21 dagen voor de invoer in de Gemeenschap afgezonderd gehouden van andere dieren en er is met negatief resultaat een virusdetectietest uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs en trachea- of orofarynxswabs van ten minste 60 loopvogels in de zending of van alle loopvogels indien de zending uit minder dan 60 loopvogels bestaat;]		
	b) de loopvogels zijn afkomstig van een inrichting:		
	— waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km op geen enkele inrichting laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;		
	— waar er geen epidemiologisch verband is met een inrichting waar de laatste 30 dagen aviaire influenza is vastgesteld;		
II.1.5	zij zijn afkomstig uit een koppel dat niet tegen aviaire influenza is ingeënt;		
II.1.6	zij zijn afkomstig van de in vak I.11 van deel I genoemde inrichting(en) die officieel is (zijn) erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan die welke zijn vastgesteld in bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG en hebben daar sedert zij zijn uitgebroed of ten minste de laatste zes weken vóór uitvoer verbleven, en		
	i) waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;		
	ii) waarvoor geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen gelden;		



- iii) waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of Newcastle disease heeft voorgedaan;

II.1.7 zij zijn afkomstig uit een koppel:

- a) dat maximaal 24 uur voor het inladen is onderzocht en geen klinische ziekteverschijnselen vertoonde en er niet van werd verdacht te zijn besmet;

<sup>(3)</sup> *hetzij* [b) dat niet is ingeënt tegen Newcastle disease;]

<sup>(3)</sup> *hetzij* [b) dat tegen Newcastle disease is ingeënt met:

.....

(naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam)

op de leeftijd van ..... weken;]

<sup>(6)</sup> *en/of* [c) dat op

..... met een officieel goedgekeurd vaccin is ingeënt tegen ..... (indien nodig herhalen);]

<sup>(6)</sup> [II.1.8 de dieren zijn, indien zij afkomstig zijn uit landen in Azië of Afrika:

<sup>(3)</sup> *hetzij* [ten minste de laatste 21 dagen vóór invoer in de Gemeenschap afgezonderd in een teekvrije ruimte, waarbij een officieel goedgekeurd programma voor de bestrijding van knaagdieren is toegepast;]

<sup>(3)</sup> *hetzij* [zo behandeld dat alle eventueel aanwezige teken gegarandeerd zijn vernietigd voordat zij naar de teekvrije ruimte werden overgebracht; specificatie van de behandeling: .....;]

<sup>(3)</sup> *hetzij* [nadat zij 14 dagen in de teekvrije ruimte hadden verbleven, onderworpen aan een competitie-Elisa op antilichamen tegen Krim-Kongo hemorrhagische koorts waarbij alle loopvogels die de afzonderingsruimte verlieten negatief op de test gereageerd hebben;]

II.1.9 de dieren zijn op de dag van afgifte van dit certificaat onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet;

II.1.10 zij zijn in de onder II.1.6 genoemde periode niet in contact geweest met loopvogels die niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoen, noch met andere vogels.

## II.2. **Aanvullende garanties**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:

<sup>(7)</sup> [II.2.1 wanneer de zending bestemd is voor een lidstaat met de in artikel 12, lid 2, van Richtlijn 90/539/EEG genoemde status, zijn de in dit certificaat beschreven loopvogels:

a) niet ingeënt tegen Newcastle disease;

b) de laatste 14 dagen vóór verzending onder toezicht van een officiële dierenarts in een inrichting afgezonderd gehouden. In dit verband hebben op de inrichting geen loopvogels of pluimvee verbleven die in de laatste 21 dagen vóór verzending tegen Newcastle disease zijn ingeënt, en is daar in die periode, met uitzondering van de voor verzending bestemde dieren, geen enkele vogel binnengebracht;

c) in de laatste 14 dagen vóór verzending negatief gebleken bij een serologische test op de aanwezigheid van antilichamen tegen Newcastle disease;]

<sup>(6)</sup> [II.2.1 aan de volgende aanvullende garanties, die door de lidstaat van bestemming zijn gevraagd overeenkomstig artikel 13 en/of artikel 14 van Richtlijn 90/539/EEG, is voldaan:

.....;]

<sup>(7)</sup> [II.2.2 wanneer de dieren bestemd zijn voor Finland of Zweden:

<sup>(3)</sup> *hetzij* [hebben zij, als het om fokloopvogels gaat, negatief gereageerd op tests overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG van de Commissie;]

<sup>(3)</sup> *hetzij* [hebben zij, als het om legdieren (gebruiksloopvogels die worden gehouden voor de productie van consumptie-eieren) gaat, negatief gereageerd op tests overeenkomstig Beschikking 2004/235/EG van de Commissie.]

## II.3.

**Aanvullende gezondheidsvoorschriften voor landen die niet vrij zijn van Newcastle disease**

(<sup>5</sup>) [Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven loopvogels aan de volgende voorwaarden voldoen:

- a) zij zijn ten minste de laatste 21 dagen vóór uitvoer onder officiële bewaking gehouden in een door de bevoegde autoriteiten erkend quarantainestation, als omschreven in artikel 2 van Richtlijn 90/539/EEG;  
(erkeningsnummer en adres van het quarantainestation: .....);
- b) zij hebben in een officieel laboratorium, 7 à 10 dagen nadat zij in quarantaine zijn geplaatst, een virusisolatietest op Newcastle disease ondergaan, uitgevoerd op cloacaswabs of fecesmonsters van elk dier en waarbij geen isolaat van het aviaire paramyxovirus (type 1) met een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) van meer dan 0,4 is gevonden. Voor elk dier heeft de test een gunstig resultaat opgeleverd voordat zij het quarantainestation hebben verlaten om in de Gemeenschap te worden ingevoerd;
- c) zij komen uit koppels waarbij ten minste de laatste zes maanden vóór invoer in de Gemeenschap bewaking ten aanzien van Newcastle disease is toegepast aan de hand van een op statistische gegevens gebaseerd bemonsteringsplan, met negatief resultaat.]

<sup>(8)</sup> II.4.**Verklaring inzake het vervoer van de dieren**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven loopvogels in kratten of kooien worden vervoerd:

- a) die uitsluitend loopvogels van eenzelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;
- b) waarop het erkeningsnummer van de inrichting van herkomst is aangebracht;
- c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is;
- d) die, evenals de voertuigen waarmee ze worden vervoerd, zo zijn ontworpen dat:
  - i) tijdens het vervoer geen uitwerpselen en zo weinig mogelijk veren kunnen worden verloren;
  - ii) de loopvogels visueel kunnen worden geïnspecteerd;
  - iii) zij kunnen worden gereinigd en ontsmet;
- e) die, evenals de voertuigen waarmee ze worden vervoerd, vóór het laden zijn gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.

**Opmerkingen****Deel I:**

- Vak I.8: indien nodig code van de zone of naam van het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- Vak I.11: naam, adres en erkeningsnummer van het vermeerderings- en opfokbedrijf.
- Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.
- Vak I.28 (categorie): kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/andere; (identificatiesysteem en identificatienummer): halsmerken en microchips moeten de ISO-code van het land van herkomst bevatten; microchips moeten voldoen aan de ISO-normen.

**Deel II:**

- (1) Loopvogels: fokloopvogels en gebruiksloopvogels (Struthioniformes, Casuariformes, Rheiformes) die in gevangenschap worden opgefokt of gehouden.
- (2) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- (3) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (4) Naam van compartiment(en) invullen.
- (5) Dit is alleen van toepassing op de landen met de code „I” in kolom 5 („AG”) van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008. Dit geldt echter niet voor fok- en gebruiksloopvogels afkomstig uit compartimenten.
- (6) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (7) Doorhalen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.
- (8) NB: overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad zullen de dieren door de bevoegde autoriteiten van de lidstaten worden gecontroleerd om na te gaan of zij na binnenkomst in de Gemeenschap geschikt zijn voor verder vervoer. Indien niet aan de eisen wordt voldaan, moeten de dieren worden uitgeladen en moeten nadere maatregelen worden genomen.

Dit certificaat is tien dagen geldig.

Officiële dierenarts

Naam (in blokletters):

Datum:

Stempel:

Hoedanigheid en titel:

Handtekening:



## Veterinair certificaat voor eendagskuikens met uitzondering van die van loopvogels (DOC)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.		
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
	Adres:		I.4. Bevoegde lokale autoriteit			
	Tel.					
	I.5. Geadresseerde		I.6.			
	Naam:					
	Adres:					
	Postcode:					
	Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code
I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst		I.12.				
Naam:		Erkenningsnummer:				
Adres:						
Naam:		Erkenningsnummer:				
Adres:						
Naam:		Erkenningsnummer:				
Adres:						
I.13. Plaats van lading		I.14. Vertrekdatum		Vertrektijd		
Adres:		Erkenningsnummer:				
I.15. Vervoermiddelen		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU				
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>		Treinwagon <input type="checkbox"/>		
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>				
Identificatie:		I.17. CITES-nr(s)				
Referentiedocumenten:						
I.18. Omschrijving van de goederen			I.19. Productcode (GN-code)			
						I.20. Aantal/Hoeveelheid
I.21.						I.22. Aantal verpakkingen
I.23. Nr. zegel en nr. container						I.24.
I.25. Goederen gecertificeerd voor						
Fokken <input type="checkbox"/>						
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>			
I.28. Identificatie van de goederen						
Soort (Wetenschappelijke benaming)		Ras/Categorie		Hoeveelheid		

LAND		DOC (eendagskuikens m.u.v. die van loopvogels)	
	II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat
			II.b.
<b>Deel II: Certificering</b>	II.1.	<b>Verklaring inzake de diergezondheid</b>	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven eendagskuikens <sup>(1)</sup> aan de volgende voorwaarden voldoen:	
	II.1.1	de voorschriften van Richtlijn 90/539/EEG;	
	II.1.2	zij zijn uitgekomen in:	
	<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
		Indien de koppels waarvan de broedeieren zijn verkregen in het land, het gebied, de zone of het compartiment van herkomst zijn ingevoerd, vond dit plaats overeenkomstig veterinaire voorschriften die ten minste even stringent zijn als de desbetreffende eisen van Richtlijn 90/539/EEG en van de op grond daarvan vastgestelde besluiten;	
	II.1.3	zij zijn afkomstig uit:	
	<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
		a) dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;	
		b) waar een bewakingsprogramma voor aviaire influenza wordt uitgevoerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008;	
	II.1.4	zij zijn afkomstig uit:	
	<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[II.1.4.1 dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene en laagpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]		
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[II.1.4.1 dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en		
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[a) zij zijn afkomstig van ouderkoppels die zijn gehouden in een inrichting waar niet meer dan 21 dagen voor de verzameling van de eieren waaruit de eendagskuikens zijn uitgekomen, met negatief resultaat bewaking met betrekking tot aviaire influenza heeft plaatsgevonden;]		
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[a) zij zijn afkomstig van ouderkoppels die zijn gehouden in een inrichting waarin de laatste 21 dagen voor de verzameling van de eieren waaruit de eendagskuikens zijn uitgekomen, met negatief resultaat een virusdetectietest is uitgevoerd met betrekking tot aviaire influenza, op een aselechte steekproef van cloacaswabs en trachea- of orofarynxswabs van ten minste 60 dieren in de zending of van alle dieren indien de zending uit minder dan 60 dieren bestaat;]		
	b) de eendagskuikens zijn afkomstig van een inrichting:		
	— waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km de laatste 30 dagen in geen enkele inrichting laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;		
	— waar er geen epidemiologisch verband is met een inrichting waar de laatste 30 dagen aviaire influenza is vastgesteld;		
II.1.5	a) de dieren zijn niet ingeënt tegen aviaire influenza;		
	b) zij zijn afkomstig van ouderkoppels die:		
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[niet zijn ingeënt tegen aviaire influenza;]		
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[zijn ingeënt tegen aviaire influenza volgens een vaccinatieprogramma overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008, met:		
	.....		
	(naam en type vaccin(s))		
	op de leeftijd van ..... weken;]		

- II.1.6 zij zijn uitgedroefd in de in vak I.11 van deel I genoemde inrichting(en) die officieel is (zijn) erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan die welke zijn vastgesteld in bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG,
- waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;
  - waarvoor op het tijdstip van verzending geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen golden;
  - waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of Newcastle disease heeft voorgedaan;
- II.1.7 zij zijn afkomstig van eieren uit koppels die aan de volgende voorwaarden voldoen:
- zij zijn ten minste de laatste zes weken vóór invoer in de Gemeenschap in officieel erkende inrichtingen gehouden waarvan de erkenning niet geschorst of ingetrokken was op het tijdstip van verzending van de broedeieren naar de broederij;
  - er golden op het tijdstip van verzending geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen;
  - zij hebben een gezondheidsbewakingsprogramma ondergaan ten aanzien van:
 

(<sup>3</sup>) *hetzij* [*Salmonella Pullorum*, *S. Gallinarum* en *Mycoplasma gallisepticum* (kippen),]

(<sup>3</sup>) *hetzij* [*Salmonella Arizonae*, *S. Pullorum* en *S. Gallinarum*, *Mycoplasma meleagridis* en *M. gallisepticum* (kalkoenen),]

(<sup>3</sup>) *hetzij* [*Salmonella Pullorum* en *S. Gallinarum* (parelhoenders, kwartels, fazanten, patrijzen en eenden),]

overeenkomstig hoofdstuk III van bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG, waarbij is gebleken dat het koppel niet met deze agentia besmet is en er evenmin van verdacht wordt te zijn besmet;
- (<sup>3</sup>) *hetzij* [d) zij zijn niet ingeënt tegen Newcastle disease;]
  - (<sup>3</sup>) *hetzij* [d) zij zijn tegen Newcastle disease ingeënt met:
 

.....

(naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam)

op de leeftijd van ..... weken;]
- (<sup>5</sup>) *en/of* [e) zij zijn
 

op ..... met een officieel goedgekeurd vaccin ingeënt tegen ..... (indien nodig herhalen);]
- II.1.8 zij zijn verkregen uit broedeieren die:
- vóór verzending naar de broederij zijn gemerkt volgens de instructies van de bevoegde autoriteit;
  - zijn ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit;
- II.1.9 zij zijn uitgedroefd op ..... (data);
- (<sup>5</sup>) [II.1.10 zij zijn op ..... met een officieel goedgekeurd vaccin ingeënt tegen ..... (indien nodig herhalen);]
- II.1.11 zij zijn op het tijdstip van verzending onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet;
- II.1.12 zij zijn niet in contact geweest met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoet, noch met wilde vogels.
- II.2. **Aanvullende garanties inzake de volksgezondheid**
- (<sup>6</sup>) [II.2.1 Het in artikel 10 van Verordening (EG) nr. 2160/2003 bedoelde programma ter bestrijding van salmonella en de specifieke voorschriften van Verordening (EG) nr. 1177/2006 voor het gebruik van antimicrobiële stoffen en vaccins zijn toegepast op het ouderkoppel van herkomst en dit ouderkoppel is getest op salmonellaserotypen die van belang zijn voor de volksgezondheid.
- Datum van de laatste bemonstering van het ouderkoppel waarvan het testresultaat bekend is:
 

.....

Resultaat van alle tests in het ouderkoppel:

<sup>(3)</sup> <sup>(7)</sup> *hetzij* [positief.]

<sup>(3)</sup> <sup>(7)</sup> *hetzij* [negatief.]

De specifieke voorschriften van Verordening (EG) nr. 1177/2006 voor het gebruik van antimicrobiële stoffen en vaccins zijn op de eendagskuikens toegepast;

Om andere redenen dan het programma ter bestrijding van salmonella werden:

<sup>(3)</sup> *hetzij* [geen antimicrobiële stoffen toegediend aan de eendagskuikens (met inbegrip van in-ovo-injectie);]

<sup>(3)</sup> <sup>(8)</sup> *hetzij* [de volgende antimicrobiële stoffen toegediend aan de eendagskuikens (met inbegrip van in-ovo-injectie):  
.....]

<sup>(6)</sup> [II.2.2] [Als de eendagskuikens voor de fok bestemd zijn, werd noch *Salmonella* Enteritidis, noch *Salmonella* Typhimurium gevonden in het kader van het onder II.2.1 bedoelde bestrijdingsprogramma.]

### II.3. **Aanvullende garanties inzake de diergezondheid**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:

<sup>(9)</sup> [II.3.1] wanneer de zending bestemd is voor een lidstaat met de in artikel 12, lid 2, van Richtlijn 90/539/EEG genoemde status, zijn de in dit certificaat beschreven eendagskuikens afkomstig van broedeieren uit koppels die:

<sup>(3)</sup> *hetzij* [niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]

<sup>(3)</sup> *hetzij* [met een geïnactiveerd vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]

<sup>(3)</sup> *hetzij* [ten minste 60 dagen vóór de datum waarop de eieren zijn verzameld, met een levend vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]

<sup>(5)</sup> [II.3.2] aan de volgende aanvullende garanties, die door de lidstaat van bestemming zijn gevraagd overeenkomstig artikel 13 en/of artikel 14 van Richtlijn 90/539/EEG, is voldaan:

.....;]

<sup>(9)</sup> [II.3.3] wanneer de lidstaat van bestemming Finland of Zweden is, zijn de voor koppels van fokpluimvee of gebruikspluimvee bestemde eendagskuikens afkomstig van koppels die negatief hebben gereageerd op tests overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG van de Commissie.]

### II.4. **Aanvullende gezondheidsvoorschriften**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:

<sup>(10)</sup> [II.4.1] hoewel het gebruik van vaccins tegen Newcastle disease die niet aan de in bijlage VI, deel II, bij Verordening (EG) nr. 798/2008 vastgestelde specifieke eisen voldoen, niet verboden is in:

<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> *hetzij* [het gebied met code .....,]

<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> *hetzij* [het/de compartiment(en) .....,]

is het fokpluimvee waarvan de eendagskuikens afstammen:

a) ten minste de laatste 12 maanden niet met dergelijke vaccins ingeënt;

b) afkomstig uit een of meer koppels die in een officieel laboratorium in de 14 dagen vóór verzending een virusisolatietest op Newcastle disease hebben ondergaan, uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste 60 dieren per koppel, waarbij geen aviaire paramyxovirus met een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) van meer dan 0,4 is gevonden;

c) in de 60 dagen vóór verzending niet in contact geweest met pluimvee dat niet voldoet aan de voorwaarden onder a) en b);

d) in de onder b) genoemde periode van 14 dagen onder officiële bewaking op de inrichting van herkomst afgezonderd gehouden;]

<sup>(10)</sup> [II.4.2] de broedeieren waaruit de eendagskuikens verkregen zijn, zijn in de broederij en tijdens het vervoer niet in contact zijn geweest met eieren of pluimvee die niet aan bovengenoemde eisen voldoen.]



**(<sup>11</sup>) II.5. Verklaring inzake het vervoer van de dieren**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:

II.5.1 de in dit certificaat beschreven eendagskuikens worden vervoerd in nieuwe wegwerpdozen:

- a) die uitsluitend eendagskuikens van eenzelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;
- b) waarop de volgende informatie vermeld staat:
  - de naam van het land, het gebied, de zone of het compartiment van verzending,
  - de betrokken soort pluimvee,
  - het aantal kuikens,
  - de categorie en het productietype waarvoor zij bestemd zijn,
  - de naam, het adres en het erkenningsnummer van de productie-inrichting,
  - het erkenningsnummer van de inrichting van herkomst,
  - de lidstaat van bestemming;
- c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is.

De containers en transportmiddelen waarin de hierboven bedoelde dozen worden vervoerd, zijn vóór het inladen gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.

**Opmerkingen****Deel I:**

- Vak I.8: indien nodig code van de zone of naam van het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van de broederijen en het vermeerderingsbedrijf.
- Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.
- Vak I.19: toepasselijke GS-code (geharmoniseerd systeem van de Werelddouaneorganisatie) vermelden: 01.05 of 01.06.39.
- Vak I.28: (categorie): kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/leghennen/vleeskuikens/andere.

**Deel II:**

- (1) Eendagskuikens als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008.
- (2) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- (3) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (4) Naam van compartiment(en) invullen.
- (5) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (6) Deze garantie geldt alleen voor eendagskuikens van de soort *Gallus gallus*.
- (7) Als voor de onderstaande serotypen een of meer van de resultaten positief waren tijdens de levensduur van het koppel, aangeven als positief:
  - koppels fokpluimvee: *Salmonella* Hadar, *Salmonella* Virchow en *Salmonella* Infantis;
  - koppels gebruikspluimvee: *Salmonella* Enteritidis en *Salmonella* Typhimurium.
- (8) Indien van toepassing naam van het gebruikte product en werkzame stof invullen.
- (9) Doorhalen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.
- (10) Deze garantie is alleen vereist voor pluimvee afkomstig uit landen, gebieden, zones of compartimenten waarop artikel 13, lid 1, van Verordening (EG) nr. 798/2008 van toepassing is.
- (11) NB: overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad zullen de dieren door de bevoegde autoriteiten van de lidstaten worden gecontroleerd om na te gaan of zij na binnenkomst in de Gemeenschap geschikt zijn voor verder vervoer. Indien niet aan de eisen wordt voldaan, moeten de dieren worden uitgeladen en moeten nadere maatregelen worden genomen.

Dit certificaat is tien dagen geldig.

Officiële dierenarts

Naam (in blokletters):

Hoedanigheid en titel:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

## Veterinair certificaat voor eendagskuikens van loopvogels (DOR)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit	
	Adres:		I.4. Bevoegde lokale autoriteit	
	Tel.			
	I.5.		I.6.	
	Naam:			
	Adres:			
	Postcode:			
	Tel.			
	I.7. Land van ISO-code		I.8. Regio van Code	
I.11. Plaats van oorsprong/Plaats		I.12.		I.10.
Naam: Erkeningsnummer:				
Adres:				
Naam: Erkeningsnummer:				
Adres:				
Naam: Erkeningsnummer:				
Adres:				
I.13. Plaats van lading		I.14. Vertrekdatum		Vertrektijd
Adres: Erkeningsnummer:				
I.15. Vervoermiddelen		I.16. Grensinspectiepost van		
Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/>				
Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/>		I.17. CITES-nr(s)		
Identificatie:				
Referentiedocumenten:				
I.18. Omschrijving van de		I.19. Productcode (GN-code)		
		01.06.39		
		I.20. Aantal/Hoeveelheid		
I.21.		I.22. Aantal verpakkingen		
I.23. Nr. zegel en nr. container		I.24.		
I.25. Goederen gecertificeerd				
Fokken <input type="checkbox"/>				
I.26.		I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificatie van de goederen				
Soort (Wetenschappelijke		Ras/Categorie		Hoeveelheid

## LAND

## DOR (eendagskuikens van loopvogels)

Deel II: Certificering	II.	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	<p><b>II.1. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven eendagskuikens <sup>(1)</sup> aan de volgende voorwaarden voldoen:</p> <p>II.1.1 de voorschriften van Richtlijn 90/539/EEG;</p> <p>II.1.2 zij zijn uitgekomen in:</p> <p><sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [het gebied met code .....]</p> <p><sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i> [het/de compartiment(en) .....]</p> <p>Indien de koppels waarvan de broedeieren zijn verkregen in het land, het gebied, de zone of het compartiment van herkomst zijn ingevoerd, vond dit plaats overeenkomstig veterinaire voorschriften die ten minste even stringent zijn als de desbetreffende eisen van Richtlijn 90/539/EEG en van de op grond daarvan vastgestelde besluiten;</p> <p>II.1.3 zij zijn afkomstig uit:</p> <p><sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [het gebied met code .....]</p> <p><sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i> [het/de compartiment(en) .....]</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [a] dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]</p> <p><sup>(3)</sup> <sup>(5)</sup> <i>hetzij</i> [a] dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij niet was (waren) van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]</p> <p>[b] waar een bewakingsprogramma voor aviaire influenza wordt uitgevoerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008;</p> <p>II.1.4 zij zijn afkomstig uit:</p> <p><sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [het gebied met code .....]</p> <p><sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i> [het/de compartiment(en) .....]</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [II.1.4.1 dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene en laagpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [II.1.4.1 dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [a] zij zijn afkomstig van ouderkoppels die zijn gehouden in een inrichting waar niet meer dan 21 dagen voor de verzameling van de eieren waaruit de eendagskuikens zijn uitgekomen, met negatief resultaat bewaking met betrekking tot aviaire influenza heeft plaatsgevonden;]</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [a] zij zijn afkomstig van ouderkoppels die zijn gehouden in een inrichting waarin de laatste 21 dagen voor de verzameling van de eieren waaruit de eendagskuikens zijn uitgekomen, met negatief resultaat een virusdetectietest is uitgevoerd met betrekking tot aviaire influenza, op een aselechte steekproef van cloacaswabs en trachea- of orofarynxswabs van ten minste 60 dieren in de zending of van alle dieren indien de zending uit minder dan 60 dieren bestaat;]</p> <p>[b] de eendagskuikens zijn afkomstig van een inrichting:</p> <p>— waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km de laatste 30 dagen in geen enkele inrichting laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;</p> <p>— waar er geen epidemiologisch verband is met een inrichting waar de laatste 30 dagen aviaire influenza is vastgesteld;</p> <p>II.1.5 a) de dieren zijn niet ingeënt tegen aviaire influenza;</p> <p>b) zij zijn afkomstig van ouderkoppels die:</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [niet zijn ingeënt tegen aviaire influenza;]</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [zijn ingeënt tegen aviaire influenza volgens een vaccinatieprogramma overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008, met:</p> <p>.....</p> <p>(naam en type vaccin(s))</p> <p>op de leeftijd van ..... weken;]</p>		



- I.1.6 zij zijn uitgebroed in de in vak I.11 van deel I genoemde inrichting(en) die officieel is (zijn) erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan die welke zijn vastgesteld in bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG:
- waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;
  - waarvoor op het tijdstip van verzending geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen golden;
  - waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of Newcastle disease heeft voorgedaan;
- II.1.7 zij zijn afkomstig van eieren uit koppels die aan de volgende voorwaarden voldoen:
- zij zijn ten minste de laatste zes weken in officieel erkende inrichtingen gehouden waarvan de erkenning niet geschorst of ingetrokken was op het tijdstip van verzending van de broedeieren naar de broederij;
- <sup>(3)</sup> *hetzij* [b] zij bevinden zich in een land, gebied, zone of compartiment dat/die vrij is van Newcastle disease;]
- <sup>(3)</sup> <sup>(5)</sup> *hetzij* [b] zij bevinden zich in een land, gebied of zone dat/die niet vrij is van Newcastle disease;]
- er golden op het tijdstip van verzending geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen;
- <sup>(3)</sup> *hetzij* [d] zij zijn niet ingeënt tegen Newcastle disease;]
- <sup>(3)</sup> *hetzij* [d] zij zijn tegen Newcastle disease ingeënt met:
- .....
- (naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam)
- op de leeftijd van ..... weken;]
- <sup>(7)</sup> *en/of* [e] zij zijn
- op ..... met een officieel goedgekeurd vaccin ingeënt tegen ..... (indien nodig herhalen);]
- II.1.8 zij zijn verkregen uit broedeieren die:
- vóór verzending naar de broederij zijn gemerkt volgens de instructies van de bevoegde autoriteit;
  - zijn ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit;
- II.1.9 zij zijn uitgebroed op ..... (data);
- <sup>(7)</sup> [II.1.10 zij zijn op ..... met een officieel goedgekeurd vaccin ingeënt tegen ..... (indien nodig herhalen);]
- II.1.11 zij zijn op het tijdstip van verzending onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet;
- II.1.12 zij zijn niet in contact geweest met pluimvee, inclusief loopvogels, dat niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoet.
- II.2. **Aanvullende garanties**
- Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:
- .....
- <sup>(6)</sup> [II.2.1 wanneer de zending bestemd is voor een lidstaat met de in artikel 12, lid 2, van Richtlijn 90/539/EEG genoemde status, zijn de in dit certificaat beschreven eendagskuijken afkomstig van:
- broedeieren van koppels die:
    - <sup>(3)</sup> *hetzij* [niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]
    - <sup>(3)</sup> *hetzij* [met een geïnactiveerd vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]
    - <sup>(3)</sup> *hetzij* [ten minste 60 dagen vóór de datum waarop de eieren zijn verzameld, met een levend vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]
  - een broederij waar de werkmethode zodanig zijn dat wordt gegarandeerd dat deze eieren worden uitgebroed op volstrekt andere plaatsen en tijdstippen dan eieren die niet aan de onder a) vastgestelde eisen voldoen;]

(<sup>7</sup>) [II.2.2 aan de volgende aanvullende garanties, die door de lidstaat van bestemming zijn gevraagd overeenkomstig artikel 13 en/of artikel 14 van Richtlijn 90/539/EEG, is voldaan:

.....];

(<sup>6</sup>) [II.2.3 wanneer de lidstaat van bestemming Finland of Zweden is, zijn de voor koppels van fok- of gebruiksluipvogels bestemde eendagskuikens afkomstig van koppels die negatief hebben gereageerd op tests overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG van de Commissie.]

### II.3. **Aanvullende gezondheidsvoorschriften voor landen die niet vrij zijn van Newcastle disease**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:

(<sup>5</sup>) [II.3.1 de fokloopvogels waarvan de eendagskuikens afstammen:

- a) zijn ten minste de laatste 30 dagen voordat de broedeieren waaruit de voor invoer in de Gemeenschap bestemde eendagskuikens zijn verkregen, zijn gelegd, onder officiële bewaking afgezonderd gehouden;
- b) hebben in een officieel laboratorium, 7 à 10 dagen nadat zij in afzondering zijn geplaatst, een virusisolatietest op Newcastle disease ondergaan, uitgevoerd op cloacaswabs of fecesmonsters van elk dier en waarbij geen isolaat van het aviaire paramyxovirus (type 1) met een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) van meer dan 0,4 is gevonden. Alle uitgevoerde tests hebben een gunstig resultaat opgeleverd voordat de eendagskuikens de broederij hebben verlaten voor invoer in de Gemeenschap;
- c) zijn de laatste 30 dagen voordat de broedeieren waaruit de voor invoer in de Gemeenschap bestemde eendagskuikens zijn verkregen, zijn gelegd en tijdens het leggen zelf niet in contact geweest met pluimvee (met inbegrip van loopvogels) dat niet aan de onder a), b) en d) genoemde garanties voldoet;
- d) komen uit koppels waarbij ten minste de laatste zes maanden vóór invoer in de Gemeenschap bewaking ten aanzien van Newcastle disease is toegepast aan de hand van een op statistische gegevens gebaseerd bemonsteringsplan, met negatief resultaat;

(<sup>5</sup>) [II.3.2 de broedeieren waaruit de eendagskuikens verkregen zijn en de eendagskuikens zelf zijn in de broederij en tijdens het vervoer niet in contact geweest met eieren of pluimvee, inclusief loopvogels, die niet aan bovengenoemde garanties voldoen.]

### (<sup>8</sup>) II.4. **Verklaring inzake het vervoer van de dieren**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de eendagskuikens worden vervoerd in schone, nieuwe wegwerpdozen:

- a) die uitsluitend eendagskuikens van eenzelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;
- b) waarop, duidelijk leesbaar en in ten minste één van de talen van de Gemeenschap de volgende vermeldingen zijn aangebracht:
  - de naam van het land, het gebied, de zone of het compartiment van verzending,
  - de betrokken soort loopvogels,
  - het aantal kuikens,
  - de categorie en het productietype waarvoor zij bestemd zijn,
  - de naam, het adres en het erkenningsnummer van het vermeerderingsbedrijf,
  - de naam, het adres en het erkenningsnummer van de inrichting van herkomst,
  - de datum van verzending,
  - de lidstaat van bestemming;
- c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is.

De containers en transportmiddelen waarin de hierboven bedoelde dozen worden vervoerd, zijn vóór het inladen gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.

**Opmerkingen****Deel I:**

- Vak I.8: indien nodig code van de zone of naam van het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van de broederijen en het vermeerderingsbedrijf.
- Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.
- Vak I.28 (categorie): kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/andere.

**Deel II:**

- (1) Eendagskuikens: loopvogels die nog geen 72 uur oud zijn.
- (2) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- (3) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (4) Naam van compartiment(en) invullen.
- (5) Dit is alleen van toepassing op de landen met de code „II” in kolom 5 („AG”) van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008. Dit geldt echter niet voor eendagskuikens van loopvogels afkomstig uit compartimenten.
- (6) Doorhalen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.
- (7) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (8) NB: overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad zullen de dieren door de bevoegde autoriteiten van de lidstaten worden gecontroleerd om na te gaan of zij na binnenkomst in de Gemeenschap geschikt zijn voor verder vervoer. Indien niet aan de eisen wordt voldaan, moeten de dieren worden uitgeladen en moeten nadere maatregelen worden genomen.

Dit certificaat is tien dagen geldig.

Officiële dierenarts

Naam (in blokletters):

Hoedanigheid en titel:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

## Veterinair certificaat voor broedeieren van pluimvee met uitzondering van loopvogels (HEP)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.			
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
	Adres:		I.4. Bevoegde lokale autoriteit					
	Tel.							
	I.5. Geadresseerde		I.6.					
	Naam:							
	Adres:							
	Postcode:							
	Tel.							
	I.7. Land van oorsprong		ISO-code	I.8. Regio van oorsprong		Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code
I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst		I.12.						
Naam:		Erkenningsnummer:						
Adres:								
Naam:		Erkenningsnummer:						
Adres:								
Naam:		Erkenningsnummer:						
Adres:								
I.13. Plaats van lading		I.14. Vertrekdatum		Vertrektijd				
Adres:		Erkenningsnummer:						
I.15. Vervoermiddelen		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU						
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>		Treinwagon <input type="checkbox"/>				
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>		I.17. CITES-nr(s)				
Identificatie:								
Referentiedocumenten:								
I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GN-code)				
				04.07				
				I.20. Aantal/Hoeveelheid				
I.21.				I.22. Aantal verpakkingen				
I.23. Nr. zegel en nr. container				I.24.				
I.25. Goederen gecertificeerd voor								
Fokken <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificatie van de goederen								
Soort (Wetenschappelijke benaming)		Ras/Categorie	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Hoeveelheid			

LAND		HEP (broedeieren van pluimvee m.u.v. loopvogels)	
	II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat
			II.b.
Deel II: Certificering	II.1.	<b>Verklaring inzake de diergezondheid</b>	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven broedeieren ( <sup>1</sup> ) aan de volgende voorwaarden voldoen:	
	II.1.1	de voorschriften van Richtlijn 90/539/EEG;	
	II.1.2	zij zijn afkomstig van koppels die ten minste de laatste drie maanden in:	
	( <sup>2</sup> ) ( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	( <sup>3</sup> ) ( <sup>4</sup> ) <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
		hebben verbleven. Indien de koppels waarvan de broedeieren zijn verkregen in het land, het gebied, de zone of het compartiment van herkomst zijn ingevoerd, vond dit plaats overeenkomstig veterinaire voorschriften die ten minste even stringent zijn als de desbetreffende eisen van Richtlijn 90/539/EEG en van de op grond daarvan vastgestelde besluiten;	
	II.1.3	zij zijn afkomstig uit:	
	( <sup>2</sup> ) ( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	( <sup>3</sup> ) ( <sup>4</sup> ) <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
		a) dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;	
		b) waar een bewakingsprogramma voor aviaire influenza wordt uitgevoerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008;	
	II.1.4	zij zijn afkomstig uit:	
	( <sup>2</sup> ) ( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	( <sup>3</sup> ) ( <sup>4</sup> ) <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[II.1.4.1 dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene en laagpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]		
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[II.1.4.1 dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en		
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[a) zij zijn afkomstig van ouderkoppels die zijn gehouden in een inrichting waar niet meer dan 21 dagen voordat de eieren zijn verzameld, met negatief resultaat bewaking met betrekking tot aviaire influenza heeft plaatsgevonden;]		
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[a) zij zijn afkomstig van ouderkoppels die zijn gehouden in een inrichting waarin de laatste 21 dagen voordat de eieren zijn verzameld met negatief resultaat een virusdetectietest is uitgevoerd met betrekking tot aviaire influenza, op een aselechte steekproef van cloacaswabs en trachea- of orofarynxswabs van ten minste 60 dieren in de zending of van alle dieren indien de zending uit minder dan 60 dieren bestaat;]		
	b) de broedeieren zijn afkomstig van een inrichting:		
	— waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km de laatste 30 dagen in geen enkele inrichting laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;		
	— waar er geen epidemiologisch verband is met een inrichting waar de laatste 30 dagen aviaire influenza is vastgesteld;		
II.1.5	zij zijn afkomstig van ouderkoppels die:		
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[niet zijn ingeënt tegen aviaire influenza;]		
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[zijn ingeënt tegen aviaire influenza volgens een vaccinatieprogramma overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008, met:		
	.....		
	(naam en type vaccin(s))		
	op de leeftijd van ..... weken;]		



- II.1.6 zij zijn afkomstig van koppels die aan de volgende voorwaarden voldoen:
- a) de dieren zijn op de dag van afgifte van dit certificaat onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet;
  - b) zij hebben ten minste de laatste zes weken vóór invoer in de Gemeenschap verbleven in de in vak I.11 van deel I genoemde inrichting(en) die officieel is (zijn) erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan die welke zijn vastgesteld in bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG:
    - waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;
    - waarvoor geen veterinaire rechtelijke verbodsbepalingen gelden;
    - waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of Newcastle disease heeft voorgedaan;
  - c) de dieren zijn in de onder b) genoemde periode niet in contact geweest met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoet, noch met wilde vogels;
  - d) zij hebben een gezondheidsbewakingsprogramma ondergaan ten aanzien van:
    - (<sup>3</sup>) *hetzij* [*Salmonella* Pullorum, *S. Gallinarum* en *Mycoplasma gallisepticum* (kippen),]
    - (<sup>3</sup>) *hetzij* [*Salmonella* Arizonae, *S. Pullorum* en *S. Gallinarum*, *Mycoplasma meleagridis* en *M. gallisepticum* (kalkoenen),]
    - (<sup>3</sup>) *hetzij* [*Salmonella* Pullorum en *S. Gallinarum* (parelhoenders, kwartels, fazanten, patrijzen en eenden)]

overeenkomstig hoofdstuk III van bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG, waarbij is gebleken dat het koppel niet met deze agentia besmet is en er evenmin van verdacht wordt te zijn besmet;
  - (<sup>3</sup>) *hetzij* [e] zij zijn niet ingeënt tegen Newcastle disease;]
  - (<sup>3</sup>) *hetzij* [e] zij zijn tegen Newcastle disease zijn ingeënt met:
 

.....

(naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam)

op de leeftijd van ..... weken;]
  - (<sup>8</sup>) *en/of* [f] zij zijn
 

op ..... met een officieel goedgekeurd vaccin ingeënt tegen ..... (indien nodig herhalen);]
  - (<sup>9</sup>) II.1.7 zij zijn gemerkt zoals aangegeven in vak I.28 van het certificaat met ..... (kleur inkt);
  - II.1.8 zij zijn overeenkomstig mijn instructies ontsmet met ..... (naam van het product en de werkzame stof) gedurende ..... (minuten);
  - II.1.9 zij zijn verzameld van ..... tot en met ..... (data);
  - II.1.10 zij zijn op de dag van afgifte van dit certificaat onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet.
- II.2. **Aanvullende garanties inzake de volksgezondheid**
- (<sup>5</sup>) [II.2.1 Het in artikel 10 van Verordening (EG) nr. 2160/2003 bedoelde programma ter bestrijding van salmonella en de specifieke voorschriften van Verordening (EG) nr. 1177/2006 voor het gebruik van antimicrobiële stoffen en vaccins zijn toegepast op het ouderkoppel van herkomst en dit ouderkoppel is getest op salmonellaserotypen die van belang zijn voor de volksgezondheid.
- Datum van de laatste bemonstering van de ouderdieren waarvan het testresultaat bekend is: .....
- Resultaat van alle tests in het ouderkoppel:
- (<sup>3</sup>) (<sup>6</sup>) *hetzij* [positief.]
  - (<sup>3</sup>) (<sup>6</sup>) *hetzij* [negatief.]
- (<sup>5</sup>) [II.2.2 [Noch *Salmonella* Enteritidis, noch *Salmonella* Typhimurium werd gevonden in het kader van het onder II.2.1 bedoelde bestrijdingsprogramma.]

**II.3. Aanvullende garanties inzake de diergezondheid**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:

(<sup>7</sup>) [II.3.1 wanneer de zending bestemd is voor een lidstaat met de in artikel 12, lid 2, van Richtlijn 90/539/EEG genoemde status, zijn de in dit certificaat beschreven broedeieren afkomstig van dieren die:

(<sup>3</sup>) *hetzij* [niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]

(<sup>3</sup>) *hetzij* [met een geïnactiveerd vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]

(<sup>3</sup>) *hetzij* [ten minste 60 dagen vóór de eerste onder II.1.9 genoemde datum met een levend vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]

(<sup>8</sup>) [II.3.2 aan de volgende aanvullende garanties, die door de lidstaat van bestemming zijn gevraagd overeenkomstig artikel 13 en/of artikel 14 van Richtlijn 90/539/EEG, is voldaan:

.....;]

(<sup>7</sup>) [II.3.3 wanneer de broedeieren bestemd zijn voor Finland of Zweden, zijn zij afkomstig van koppels die negatief hebben gereageerd op tests overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG van de Commissie.]

**II.4. Aanvullende gezondheidsvoorschriften**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:

(<sup>8</sup>) [II.4.1 hoewel het gebruik van vaccins tegen Newcastle disease die niet aan de in bijlage VI, deel II, bij Verordening (EG) nr. 798/2008 vastgestelde specifieke eisen voldoen, niet verboden is in:

(<sup>2</sup>) (<sup>3</sup>) *hetzij* [het gebied met code .....,]

(<sup>3</sup>) (<sup>4</sup>) *hetzij* [het/de compartiment(en) .....,]

is het pluimvee waarvan de broedeieren zijn verkregen:

- a) ten minste de laatste 12 maanden niet met dergelijke vaccins ingeënt;
- b) afkomstig uit een of meer koppels die in een officieel laboratorium in de 14 dagen vóór verzending een virusisolatietest op Newcastle disease hebben ondergaan, uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste 60 dieren per koppel en waarbij geen aviaire paramyxovirus met een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) van meer dan 0,4 is gevonden;
- c) in de 60 dagen vóór verzending niet in contact geweest met pluimvee dat niet voldoet aan de voorwaarden onder a) en b);
- d) in de onder b) genoemde periode van 14 dagen onder officiële bewaking op de inrichting van herkomst afgezonderd gehouden.]

**II.5. Verklaring inzake het vervoer van de dieren**

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:

II.5.1 de broedeieren worden vervoerd in schone, nieuwe wegwerpdozen:

- a) die uitsluitend broedeieren van eenzelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;
- b) waarop de volgende informatie vermeld staat:
  - het woord „broedei”,
  - de naam van het land, het gebied, de zone of het compartiment van verzending,
  - de betrokken soort pluimvee,
  - het aantal eieren,
  - de categorie en het productietype waarvoor zij bestemd zijn,
  - de naam, het adres en het erkenningsnummer van de productie-inrichting,
  - het erkenningsnummer van de inrichting van herkomst,
  - de lidstaat van bestemming;
- c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is;

II.5.2 de containers en transportmiddelen waarin de hierboven bedoelde dozen worden vervoerd, zijn vóór het inladen gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.

**Opmerkingen****Deel I:**

- Vak I.8: indien nodig code van de zone of naam van het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van het vermeerderingsbedrijf.
- Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.
- Vak I.28 (categorie): kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/leghennen/consumptie-eieren van kalkoenen/andere; (identificatiesysteem en identificatienummer): op de eieren aangebracht merkteken invullen.

**Deel II:**

- (1) Broedeieren van pluimvee als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008 met uitzondering van loopvogels.
- (2) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- (3) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (4) Naam van compartiment(en) invullen.
- (5) Deze garantie geldt alleen voor pluimvee van de soort *Gallus gallus*.
- (6) Als voor de volgende serotypen een of meer van de resultaten positief waren tijdens de levensduur van het ouderkoppel, aangeven als positief: *Salmonella* Infantis, *Salmonella* Virchow en *Salmonella* Hadar.
- (7) Doorhalen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.
- (8) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (9) Bij de verzending moeten de eieren individueel worden gemerkt overeenkomstig Verordening (EEG) nr. 1868/77 van de Commissie, met vermelding van het erkenningsnummer van het vermeerderingsbedrijf, in onuitwisbare zwarte inkt; het merkteken moet duidelijk leesbaar zijn en gesteld in ten minste één van de talen van de Gemeenschap.

Dit certificaat is tien dagen geldig.

**Officiële dierenarts**

Naam (in blokletters):

Hoedanigheid en titel:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

## Veterinair certificaat voor broedeieren van loopvogels (HER)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.	
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit		
	Adres:				
	Tel.				
	I.5. Geadresseerde		I.6.		
	Naam:				
	Adres:				
	Postcode:		I.10.		
	Tel.				
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code			
I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst		I.12.			
Naam: Erkeningsnummer:					
Adres:					
Naam: Erkeningsnummer:					
Adres:					
Naam: Erkeningsnummer:					
Adres:		I.14. Vertrekdatum		Vertrektijd	
I.13. Plaats van lading		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU			
Adres: Erkeningsnummer:					
I.15. Vervoermiddelen					
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>		Treinwagon <input type="checkbox"/>	
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>		I.17. CITES-nr(s)	
Identificatie:		I.19. Productcode (GN-code)			
Referentiedocumenten:					
I.18. Omschrijving van de goederen				04.07	
I.21.				I.20. Aantal/Hoeveelheid	
				I.22. Aantal verpakkingen	
I.23. Nr. zegel en nr. container				I.24.	
I.25. Goederen gecertificeerd voor					
Fokken <input type="checkbox"/>					
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificatie van de goederen					
Soort (Wetenschappelijke benaming)		Ras/Categorie	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Hoeveelheid

LAND		HER (broedeieren van loopvogels)	
Deel II: Certificering	II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat
	II.1.	<b>Verklaring inzake de diergezondheid</b>	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven broedeieren ( <sup>1</sup> ) aan de volgende voorwaarden voldoen:	
	II.1.1	de voorschriften van Richtlijn 90/539/EEG;	
	II.1.2	zij zijn afkomstig van koppels die ten minste de laatste drie maanden in:	
	( <sup>2</sup> ) ( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	( <sup>3</sup> ) ( <sup>4</sup> ) <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
		hebben verbleven. Indien de koppels in het land, het gebied, de zone of het compartiment van herkomst zijn ingevoerd, vond dit plaats overeenkomstig veterinaire voorschriften die ten minste even stringent zijn als de desbetreffende eisen van Richtlijn 90/539/EEG en van de op grond daarvan vastgestelde besluiten;	
	II.1.3	zij zijn afkomstig uit:	
	( <sup>2</sup> ) ( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	( <sup>3</sup> ) ( <sup>4</sup> ) <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
	( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[a] dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]	
	( <sup>3</sup> ) ( <sup>5</sup> ) <i>hetzij</i>	[a] dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij niet was (waren) van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]	
		b) waar een bewakingsprogramma voor aviaire influenza wordt uitgevoerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008;	
	II.1.4	zij zijn afkomstig uit:	
	( <sup>2</sup> ) ( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	( <sup>3</sup> ) ( <sup>4</sup> ) <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[II.1.4.1 dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene en laagpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]		
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[II.1.4.1 dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en		
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[a] zij zijn afkomstig van ouderkoppels die zijn gehouden in een inrichting waar niet meer dan 21 dagen voordat de eieren zijn verzameld, met negatief resultaat bewaking met betrekking tot aviaire influenza heeft plaatsgevonden;]		
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[a] zij zijn afkomstig van ouderkoppels die zijn gehouden in een inrichting waarin de laatste 21 dagen voordat de eieren zijn verzameld met negatief resultaat een virusdetectietest is uitgevoerd met betrekking tot aviaire influenza, op een aselechte steekproef van cloacaswabs en trachea- of orofarynxswabs van ten minste 60 dieren in de zending of van alle dieren indien de zending uit minder dan 60 dieren bestaat;]		
	b) de broedeieren zijn afkomstig van een inrichting:		
	— waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km de laatste 30 dagen in geen enkele inrichting laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;		
	— waar er geen epidemiologisch verband is met een inrichting waar de laatste 30 dagen aviaire influenza is vastgesteld;]		
II.1.5	zij zijn afkomstig van ouderkoppels die:		
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[niet zijn ingeënt tegen aviaire influenza;]		
( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>	[zijn ingeënt tegen aviaire influenza volgens een vaccinatieprogramma overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008, met:		
	.....		
	(naam en type vaccin(s))		
	op de leeftijd van ..... weken;]		



- II.1.6 zij zijn afkomstig van koppels die aan de volgende voorwaarden voldoen:
- a) de dieren zijn op de dag van afgifte van dit certificaat onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet;
  - b) zij hebben ten minste de laatste zes weken vóór invoer in de Gemeenschap verbleven in de in vak I.11 van deel I genoemde inrichting(en) die officieel is (zijn) erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan die welke zijn vastgesteld in bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG:
    - waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;
    - waarvoor geen veterinaire rechtelijke verbodsbepalingen gelden;
    - waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of Newcastle disease heeft voorgedaan;
  - c) zij zijn in de onder b) genoemde periode niet in contact geweest met pluimvee of andere loopvogels die niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoen;
- <sup>(3)</sup> *hetzij* [d) zij zijn niet ingeënt tegen Newcastle disease;]
- <sup>(3)</sup> *hetzij* [d) zij zijn tegen Newcastle disease ingeënt met:  
.....  
(naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam)  
op de leeftijd van ..... weken;]
- <sup>(8)</sup> [e) zij zijn  
op ..... met een officieel goedgekeurd vaccin ingeënt tegen ..... (indien nodig herhalen);]
- <sup>(6)</sup> II.1.7 zij zijn gemerkt zoals aangegeven in vak I.28 van het certificaat met ..... (kleur inkt);
- II.1.8 zij zijn overeenkomstig mijn instructies ontsmet met ..... (naam van het product en de werkzame stof) gedurende ..... (minuten);
- II.1.9 zij zijn verzameld van ..... tot en met ..... (data);
- II.1.10 zij zijn op de dag van afgifte van dit certificaat onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet.
- II.2. Aanvullende garanties**
- Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:
- <sup>(7)</sup> [II.2.1 wanneer de zending bestemd is voor een lidstaat met de in artikel 12, lid 2, van Richtlijn 90/539/EEG genoemde status, zijn de in dit certificaat beschreven broedeieren afkomstig van loopvogels die:
- <sup>(3)</sup> *hetzij* [niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]
- <sup>(3)</sup> *hetzij* [met een geïnactiveerd vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]
- <sup>(3)</sup> *hetzij* [ten minste 60 dagen vóór de eerste onder II.1.9 genoemde datum met een levend vaccin zijn ingeënt tegen Newcastle disease;]
- <sup>(8)</sup> [II.2.2 aan de volgende aanvullende garanties, die door de lidstaat van bestemming zijn gevraagd overeenkomstig artikel 13 en/of artikel 14 van Richtlijn 90/539/EEG, is voldaan:  
.....;]
- <sup>(7)</sup> [II.2.3 wanneer de broedeieren bestemd zijn voor Finland of Zweden, zijn zij afkomstig van koppels die negatief hebben gereageerd op tests overeenkomstig Beschikking 2003/644/EG van de Commissie.]
- II.3. Aanvullende gezondheidsvoorschriften voor landen die niet vrij zijn van Newcastle disease**
- <sup>(5)</sup> [Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de fokloopvogels waarvan de in dit certificaat beschreven broedeieren zijn verkregen aan de volgende voorwaarden voldoen:
- a) zij zijn ten minste de laatste 30 dagen voordat de in de Gemeenschap in te voeren broedeieren zijn gelegd, onder officiële bewaking afgezonderd gehouden;

- b) zij hebben in een officieel laboratorium, zeven à tien dagen nadat zij in afzondering zijn geplaatst, een virusisolatietest op Newcastle disease ondergaan, uitgevoerd op cloacaswabs of fecesmonsters van elk dier en waarbij geen isolaat van het aviaire paramyxovirus (type 1) met een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) van meer dan 0,4 is gevonden. Voor elk dier heeft de test een gunstig resultaat opgeleverd voordat de eieren de afzonderingsruimte hebben verlaten om in de Gemeenschap te worden ingevoerd;
- c) zij zijn de laatste 30 dagen voordat de voor invoer in de Gemeenschap bestemde broedeieren zijn gelegd en tijdens het leggen zelf niet in contact geweest met pluimvee (met inbegrip van loopvogels) dat niet aan de onder a), b) en d) genoemde garanties voldoet;
- d) komen uit koppels waarbij ten minste de laatste zes maanden vóór invoer in de Gemeenschap bewaking ten aanzien van Newcastle disease is toegepast aan de hand van een op statistische gegevens gebaseerd bemonsteringsplan, met negatief resultaat.]

#### II.4. Verklaring inzake het vervoer van de dieren

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de broedeieren worden vervoerd in schone, nieuwe wegwerpdozen:

- a) die uitsluitend broedeieren van eenzelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;
- b) waarop, duidelijk leesbaar in ten minste één van de talen van de Gemeenschap de volgende vermeldingen zijn aangebracht:
  - het woord „broedei”,
  - de naam van het land, het gebied, de zone of het compartiment van verzending,
  - de betrokken soort loopvogels,
  - het aantal eieren,
  - de categorie en het productietype waarvoor zij bestemd zijn,
  - de naam, het adres en het erkenningsnummer van het vermeerderingsbedrijf,
  - de naam en het adres van de inrichting van herkomst,
  - de datum van verzending,
  - de lidstaat van bestemming;
- c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is.

De containers en transportmiddelen waarin de hierboven bedoelde dozen worden vervoerd, zijn vóór het inladen gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.

#### Opmerkingen

##### Deel I:

- Vak I.8: indien nodig code van de zone of naam van het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van het vermeerderingsbedrijf.
- Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.
- Vak I.28 (categorie): kies een van de volgende categorieën: raszuivere dieren/grootouderdieren/ouderdieren/andere; (identificatiesysteem en identificatienummer): op de eieren aangebracht merkteken invullen.

**Deel II:**

- (1) Voor broedeieren van Ratitae (Struthioniformes, Casuariformes, Rheiformes).
- (2) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- (3) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (4) Naam van compartiment(en) invullen.
- (5) Alleen van toepassing op de landen met de code „III” in kolom 5 („AG”) van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008. Dit geldt echter niet voor broedeieren van loopvogels afkomstig uit compartimenten.
- (6) Bij de verzending moeten de eieren individueel worden gemerkt overeenkomstig Verordening (EEG) nr. 1868/77 van de Commissie, met vermelding van het erkenningsnummer van het vermeerderingsbedrijf, in onuitwisbare zwarte inkt; het merkteken moet duidelijk leesbaar zijn en gesteld in ten minste één van de talen van de Gemeenschap.
- (7) Doorhalen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.
- (8) Invullen indien van toepassing.

Dit certificaat is tien dagen geldig.

Officiële dierenarts

Naam (in blokletters):

Datum:

Stempel:

Hoedanigheid en titel:

Handtekening:

## Veterinair certificaat voor van specifieke pathogenen vrije eieren (SPF)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.	
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit		
	Adres:		I.4. Bevoegde lokale autoriteit		
	Tel.				
	I.5. Geadresseerde		I.6.		
	Naam:				
	Adres:				
	Postcode:				
	Tel.				
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming
I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst		I.12.			
Naam:		Erkenningsnummer:			
Adres:					
Naam:		Erkenningsnummer:			
Adres:					
Naam:		Erkenningsnummer:			
Adres:					
I.13. Plaats van lading		I.14. Vertrekdatum		Vertrektijd	
Adres:		Erkenningsnummer:			
I.15. Vervoermiddelen		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU			
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>		Treinwagon <input type="checkbox"/>	
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>		I.17. CITES-nr(s)	
Identificatie:					
Referentiedocumenten:					
I.18. Omschrijving van de goederen			I.19. Productcode (GN-code)		
			04.07		
			I.20. Aantal/Hoeveelheid		
I.21.			I.22. Aantal verpakkingen		
I.23. Nr. zegel en nr. container			I.24.		
I.25. Goederen gecertificeerd voor					
Technisch gebruik <input type="checkbox"/>					
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificatie van de goederen					
Soort (Wetenschappelijke benaming)		Identificatiesysteem		Identificatienummer	
				Hoeveelheid	

LAND		SPF (van specifieke pathogenen vrije eieren)		
<b>Deel II: Certificering</b>	II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	
	II.1.	<b>Gezondheidsverklaring</b>	II.b.	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart, overeenkomstig het bepaalde in Richtlijn 90/539/EEG, dat de in dit certificaat beschreven SPF-eieren <sup>(1)</sup> :		
	II.1.1	afkomstig zijn van koppels kippen die:		
		a) vrij zijn van specifieke pathogenen als beschreven in de Europese Farmacopee <sup>(2)</sup> en gunstig hebben gereageerd bij alle voor de toekenning van deze specifieke status vereiste tests en klinische onderzoeken; zij zijn met name negatief bevonden bij tests op aviaire influenza en Newcastle disease die minder dan 30 dagen vóór de verzending zijn verricht;		
		b) ten minste één keer per week klinisch zijn onderzocht zoals beschreven in de Europese Farmacopee <sup>(2)</sup> en geen klinische ziekteverschijnselen vertoonden en er niet van werden verdacht te zijn besmet;		
		c) ten minste de laatste zes weken vóór invoer in de Gemeenschap hebben verbleven in de in vak I.11 van deel I genoemde inrichting(en) die officieel is (zijn) erkend overeenkomstig voorschriften die ten minste gelijkwaardig zijn aan die welke zijn vastgesteld in bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG: <ul style="list-style-type: none"> <li>— waarvan de erkenning niet is geschorst of ingetrokken;</li> <li>— waarvoor geen veterinaire rechtelijke verbodsbepalingen gelden;</li> </ul>		
		d) in de onder c) genoemde periode niet in contact zijn geweest met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoet, noch met wilde vogels;		
	II.1.2	zoals aangegeven in vak I.28 van het certificaat onder „Identificatienummer” zijn gemerkt met gekleurde inkt;		
	II.1.3	zijn verzameld van ..... tot en met ..... (data);		
II.1.4	worden vervoerd in schone, nieuwe wegwerpdozen: <ul style="list-style-type: none"> <li>a) met alleen eieren van dezelfde inrichting;</li> <li>b) waarop duidelijk de volgende informatie vermeld staat: <ul style="list-style-type: none"> <li>— de naam en de ISO-code van het land, het gebied, de zone of het compartiment van herkomst;</li> <li>— „Uitsluitend voor diagnose, onderzoek of farmaceutisch gebruik bestemde SPF-eieren”,</li> <li>— het aantal eieren,</li> <li>— de naam, het adres en het erkenningsnummer van de productie-inrichting,</li> <li>— de lidstaat van bestemming;</li> </ul> </li> <li>c) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is en die lek dicht zijn.</li> </ul>			
II.2.	De containers en transportmiddelen waarin de onder II.1.4 bedoelde dozen worden vervoerd, zijn vóór het inladen gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.			
<b>Opmerkingen</b>				
<b>Deel I:</b>				
— Vak I.8: indien nodig code van de zone of naam van het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.				
— Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van het vermeerderingsbedrijf.				
— Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.				
— Vak I.28: Identificatienummer: het op de eieren aangebrachte merkteken, inclusief nummer van de inrichting en ISO-code van het land van herkomst, invullen.				



**Deel II:**

- (1) Broedeieren als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008 die afkomstig zijn van „koppels kippen die vrij zijn van specifieke pathogenen” als beschreven in de Europese Farmacopee en die uitsluitend voor diagnose, onderzoek of farmaceutisch gebruik bestemd zijn.
- (2) <http://www.edqm.eu> (meest recente uitgave).

Dit certificaat is 15 dagen geldig.

Officiële dierenarts

Naam (in blokletters):

Hoedanigheid en titel:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

## Veterinair certificaat voor slachtpluimvee en pluimvee om in het wild te worden uitgezet anders dan loopvogels (SRP)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.				
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit						
	Adres:		I.4. Bevoegde lokale autoriteit						
	Tel.								
	I.5. Geadresseerde		I.6.						
	Naam:								
	Adres:								
	Postcode:								
	Tel.								
	I.7. Land van oorsprong		ISO-code	I.8. Regio van oorsprong		Code	I.9. Land van bestemming		ISO-code
I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst		I.12.							
Naam:		Erkenningsnummer:							
Adres:									
Naam:		Erkenningsnummer:							
Adres:									
Naam:		Erkenningsnummer:							
Adres:									
I.13. Plaats van lading		I.14. Vertrekdatum		Vertrektijd					
Adres:		Erkenningsnummer:							
I.15. Vervoermiddelen		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU							
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>		Treinwagon <input type="checkbox"/>					
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>		I.17. CITES-nr(s)					
Identificatie:									
Referentiedocumenten:									
I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GN-code)					
				I.20. Aantal/Hoeveelheid					
I.21.				I.22. Aantal verpakkingen					
I.23. Nr. zegel en nr. container				I.24.					
I.25. Goederen gecertificeerd voor									
Slacht <input type="checkbox"/>				Heruitzetting wild <input type="checkbox"/>					
I.26.				I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificatie van de goederen									
Soort (Wetenschappelijke benaming)				Hoeveelheid					

**SRP (slachtpluimvee en pluimvee om in het wild te worden uitgezet anders dan loopvogels)**

**LAND**

Deel II: Certificering	II.	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	<p><b>II.1. Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in dit certificaat beschreven pluimvee <sup>(1)</sup> aan de volgende voorwaarden voldoet:</p> <p>II.1.1 de voorschriften van Richtlijn 90/539/EEG;</p> <p>II.1.2 de dieren hebben verbleven in:</p> <p><sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [het gebied met code .....]</p> <p><sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i> [het/de compartiment(en) .....]</p> <p>gedurende ten minste de laatste zes weken vóór invoer in de Gemeenschap of sedert zij zijn uitgebroed indien zij jonger zijn dan zes weken. Indien het in het land, het gebied, de zone of het compartiment van herkomst is ingevoerd, vond dit plaats overeenkomstig veterinaire voorschriften die ten minste even stringent zijn als de desbetreffende eisen van Richtlijn 90/539/EEG en van de op grond daarvan vastgestelde besluiten;</p> <p>II.1.3 zij zijn afkomstig uit:</p> <p><sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [het gebied met code .....]</p> <p><sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i> [het/de compartiment(en) .....]</p> <p>a) dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;</p> <p>b) waar een bewakingsprogramma voor aviaire influenza wordt uitgevoerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008;</p> <p>II.1.4 zij zijn afkomstig uit:</p> <p><sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [het gebied met code .....]</p> <p><sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i> [het/de compartiment(en) .....]</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [II.1.4.1 dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene en laagpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [II.1.4.1 dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [a) het pluimvee is afkomstig van een inrichting waarin binnen 21 dagen voorafgaande aan de invoer in de Gemeenschap met negatief resultaat bewaking voor aviaire influenza is uitgevoerd;]</p> <p><sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [a) het pluimvee is de laatste 21 dagen voor de invoer in de Gemeenschap afgezonderd gehouden van ander pluimvee en er is met negatief resultaat een virusdetectietest uitgevoerd met betrekking tot aviaire influenza, op een aselechte steekproef van cloacaswabs en trachea- of orofarynxswabs van ten minste 60 dieren in de zending of van alle dieren indien de zending uit minder dan 60 dieren bestaat;]</p> <p>b) het pluimvee is afkomstig van een inrichting:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km de laatste 30 dagen in geen enkele inrichting laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;</li> <li>— waar er geen epidemiologisch verband is met een inrichting waar de laatste 30 dagen aviaire influenza is vastgesteld;</li> </ul> <p>II.1.5 zij zijn afkomstig uit een koppel dat niet tegen aviaire influenza is ingeënt;</p> <p>II.1.6 de dieren hebben sinds zij zijn uitgebroed of ten minste de laatste 30 dagen verbleven in de inrichting(en) van herkomst,</p> <p>a) waarvoor geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen gelden;</p> <p>b) waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of Newcastle disease heeft voorgedaan;</p>		

- II.1.7 zij zijn afkomstig van koppels die aan de volgende voorwaarden voldoen:
- a) de dieren zijn op de dag van afgifte van dit certificaat onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet;
  - (<sup>3</sup>) *hetzij* [b) zij zijn niet ingeënt tegen Newcastle disease;]
  - (<sup>3</sup>) *hetzij* [b) zij zijn tegen Newcastle disease ingeënt met:  
.....  
(naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam)  
op de leeftijd van ..... weken;]
  - (<sup>5</sup>) [c) zij zijn op  
..... met een officieel goedgekeurd vaccin ingeënt tegen ..... (indien nodig herhalen);]
- II.1.8 zij zijn in de onder II.1.6 genoemde periode niet in contact geweest met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoet, noch met wilde vogels.
- II.2. **Aanvullende garanties**
- Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:
- (<sup>6</sup>) [II.2.1 wanneer de zending bestemd is voor een lidstaat met de in artikel 12, lid 2, van Richtlijn 90/539/EEG genoemde status, is het in dit certificaat beschreven pluimvee afkomstig van koppels die:
- (<sup>3</sup>) *hetzij* [niet zijn ingeënt tegen Newcastle disease en in de laatste 14 dagen vóór verzending negatief zijn gebleken bij een serologische test op de aanwezigheid van antilichamen tegen Newcastle disease;]
- (<sup>3</sup>) *hetzij* [tegen Newcastle disease zijn ingeënt, maar niet in de laatste 30 dagen vóór verzending met een levend vaccin, en in de laatste 14 dagen vóór verzending negatief gebleken zijn bij een virusisolatietest op Newcastle disease, uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs of fecesmonsters van ten minste 60 dieren;]
- (<sup>5</sup>) [II.2.2 [aan de volgende aanvullende garanties, die door de lidstaat van bestemming zijn gevraagd overeenkomstig artikel 13 en/of artikel 14 van Richtlijn 90/539/EEG, is voldaan:  
..... ;]
- (<sup>6</sup>) [II.2.3 wanneer de dieren bestemd zijn voor Finland of Zweden:
- (<sup>3</sup>) *hetzij* [hebben de dieren negatief gereageerd op een microbiologische test die steekproefsgewijs in het bedrijf van herkomst is verricht overeenkomstig Beschikking 95/410/EG van de Raad;]
- (<sup>3</sup>) *hetzij* [hebben zij, als het om legkippen (gebruikspluimvee dat wordt gehouden voor de productie van consumptie-eieren) gaat, negatief gereageerd op tests overeenkomstig Beschikking 2004/235/EG van de Commissie.]
- II.3. **Aanvullende gezondheidsvoorschriften**
- (<sup>7</sup>) [Hoewel het gebruik van vaccins tegen Newcastle disease die niet aan de in bijlage VI, deel II, bij Verordening (EG) nr. 798/2008 vastgestelde specifieke eisen voldoen, niet verboden is in:
- (<sup>2</sup>) (<sup>3</sup>) *hetzij* [het gebied met code .....],
- (<sup>3</sup>) (<sup>4</sup>) *hetzij* [het/de compartiment(en) .....],
- is het in dit certificaat beschreven pluimvee:
- a) ten minste de laatste 12 maanden niet met dergelijke vaccins ingeënt;
  - b) afkomstig uit een koppel dat in een officieel laboratorium in de 14 dagen vóór verzending een virusisolatietest op Newcastle disease heeft ondergaan, uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste 60 dieren per koppel, waarbij geen aviary paramyxovirus met een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) van meer dan 0,4 is gevonden;
  - c) in de 60 dagen vóór verzending niet in contact geweest met pluimvee dat niet voldoet aan de voorwaarden onder a) en b);
  - d) in de onder b) genoemde periode van 14 dagen onder officiële bewaking op de inrichting van herkomst afgezonderd gehouden.]

(<sup>8</sup>) II.4.

#### Verklaring inzake het vervoer van de dieren

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in dit certificaat beschreven pluimvee in kratten of kooien wordt vervoerd:

- a) die uitsluitend pluimvee van eenzelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;
- b) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is;
- c) die, evenals de voertuigen waarmee ze worden vervoerd, zo zijn ontworpen dat:
  - i) tijdens het vervoer geen uitwerpselen en zo weinig mogelijk veren kunnen worden verloren;
  - ii) het pluimvee visueel kan worden geïnspecteerd;
  - iii) zij kunnen worden gereinigd en ontsmet;
- d) die, evenals de voertuigen waarmee ze moeten worden vervoerd, vóór het laden zijn gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.

#### Opmerkingen

##### Deel I:

- Vak I.8: indien nodig code van de zone of naam van het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.
- Vak I.19: toepasselijke GS-code (geharmoniseerd systeem van de Werelddouaneorganisatie) vermelden: 01.05 of 01.06.39.

##### Deel II:

- (1) Pluimvee als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008 met uitzondering van loopvogels.
- (2) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- (3) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (4) Naam van compartiment(en) invullen.
- (5) Invullen indien van toepassing.
- (6) Doorhalen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.
- (7) Deze garantie is alleen vereist voor pluimvee afkomstig uit landen, gebieden, zones of compartimenten waarop artikel 13, lid 1, van Verordening (EG) nr. 798/2008 van toepassing is.
- (8) NB: overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad zullen de dieren door de bevoegde autoriteiten van de lidstaten worden gecontroleerd om na te gaan of zij na binnenkomst in de Gemeenschap geschikt zijn voor verder vervoer. Indien niet aan de eisen wordt voldaan, moeten de dieren worden uitgeladen en moeten nadere maatregelen worden genomen.

Dit certificaat is tien dagen geldig.

Officiële dierenarts

Naam (in blokletters):

Hoedanigheid en titel:

Datum:

Handtekening:

Stempel:



## Veterinair certificaat voor slachtloopvogels (SRA)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.		
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
	Adres:					
	Tel.					
	I.5. Geadresseerde		I.6.			
	Naam:					
	Adres:					
	Postcode:					
	Tel.					
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code
I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst		I.12.				
Naam: Erkeningsnummer:						
Adres:						
Naam: Erkeningsnummer:						
Adres:						
Naam: Erkeningsnummer:						
Adres:		I.14. Vertrekdatum		Vertrektijd		
I.13. Plaats van lading						
Adres: Erkeningsnummer:						
I.15. Vervoermiddelen		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU				
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>		Treinwagon <input type="checkbox"/>		
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>				
Identificatie:		I.17. CITES-nr(s)				
Referentiedocumenten:						
I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GN-code)		
				01.06.39		
				I.20. Aantal/Hoeveelheid		
I.21.				I.22. Aantal verpakkingen		
I.23. Nr. zegel en nr. container				I.24.		
I.25. Goederen gecertificeerd voor						
Slacht <input type="checkbox"/>						
I.26.				I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificatie van de goederen						
Soort (Wetenschappelijke benaming)		Identificatiesysteem		Identificatienummer		
				Hoeveelheid		

LAND		SRA (slachtloopvogels)	
Deel II: Certificering	II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat
	II.1.	<b>Verklaring inzake de diergezondheid</b>	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart, overeenkomstig het bepaalde in Richtlijn 90/539/EEG, dat de in dit certificaat beschreven loopvogels <sup>(1)</sup> aan de volgende voorwaarden voldoen:	
	II.1.1	zij zijn afkomstig uit:	
	<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
		waar zij gedurende ten minste de laatste zes weken vóór invoer in de Gemeenschap of sedert zij zijn uitgedroefd indien zij jonger zijn dan zes weken hebben verbleven. Indien zij in het land, het gebied, de zone of het compartiment van herkomst zijn ingevoerd, vond dit plaats overeenkomstig veterinaire voorschriften die ten minste even stringent zijn als de desbetreffende eisen van Richtlijn 90/539/EEG en van de op grond daarvan vastgestelde besluiten;	
	II.1.2	zij zijn afkomstig uit:	
	<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]	
	<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[a] dat (die) vrij was (waren) van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]	
	<sup>(3)</sup> <sup>(5)</sup> <i>hetzij</i>	[a] dat (die) niet vrij was (waren) van Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]	
		[b] waar een bewakingsprogramma voor aviaire influenza wordt uitgevoerd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008;	
	II.1.3	zij zijn afkomstig uit:	
<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]		
<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]		
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[II.1.3.1 dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene en laagpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]		
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[II.1.3.1 dat (die) op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was (waren) van hoogpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en		
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[a] de loopvogels zijn afkomstig van een inrichting waarin binnen 21 dagen voorafgaande aan de invoer in de Gemeenschap met negatief resultaat bewaking voor aviaire influenza is uitgevoerd;]		
<sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[a] de loopvogels zijn de laatste 21 dagen voor de invoer in de Gemeenschap afgezonderd gehouden van andere vogels en er is met negatief resultaat een virusdetectietest uitgevoerd met betrekking tot aviaire influenza, op een aselechte steekproef van cloacaswabs en trachea- of orofarynxswabs van ten minste 60 dieren in de zending of van alle dieren indien de zending uit minder dan 60 dieren bestaat;]		
	[b] de loopvogels zijn afkomstig van een inrichting:		
	— waaromheen zich in een gebied met een straal van 1 km op geen enkele inrichting laagpathogene aviaire influenza heeft voorgedaan;		
	— waar er geen epidemiologisch verband is met een inrichting waar de laatste 30 dagen aviaire influenza is vastgesteld;		
II.1.4	zij zijn afkomstig uit een koppel dat niet tegen aviaire influenza is ingeënt;		
II.1.5	de dieren hebben sinds zij zijn uitgedroefd of ten minste de laatste 30 dagen verbleven in de inrichting(en) van herkomst,		
	a) waarvoor geen veterinairerechtelijke verbodsbepalingen gelden;		
	b) waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of Newcastle disease heeft voorgedaan;		

- II.1.6 zij zijn afkomstig uit koppels die aan de volgende voorwaarden voldoen:
- a) de dieren zijn op de dag van afgifte van dit certificaat onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet;
- <sup>(3)</sup> *hetzij* [zij zijn niet ingeënt tegen Newcastle disease;]
- <sup>(3)</sup> *hetzij* [zij zijn tegen Newcastle disease ingeënt met:  
.....  
(naam en type (levend of geïnactiveerd) van de in het vaccin/de vaccins gebruikte NDV-stam)  
op de leeftijd van ..... weken;]
- <sup>(7)</sup> [b) zij zijn op  
..... met een officieel goedgekeurd vaccin ingeënt tegen ..... (indien nodig herhalen);]
- II.1.7 de dieren zijn op de dag van afgifte van dit certificaat onderzocht en vertoonden geen klinische ziekteverschijnselen en werden er niet van verdacht te zijn besmet;
- II.1.8 zij zijn in de onder II.1.5 genoemde periode niet in contact geweest met pluimvee dat niet aan de voorwaarden van dit certificaat voldoet, noch met wilde vogels.
- II.2. **Aanvullende garanties**
- Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hetgeen volgt:
- <sup>(6)</sup> [II.2.1 wanneer de zending bestemd is voor een lidstaat met de in artikel 12, lid 2, van Richtlijn 90/539/EEG genoemde status, zijn de in dit certificaat beschreven loopvogels:
- <sup>(3)</sup> *hetzij* [niet ingeënt tegen Newcastle disease en in de laatste 14 dagen vóór verzending negatief gebleken bij een serologische test op de aanwezigheid van antilichamen tegen Newcastle disease;]
- <sup>(3)</sup> *hetzij* [tegen Newcastle disease ingeënt, maar niet in de laatste 30 dagen vóór verzending met een levend vaccin, en in de laatste 14 dagen vóór verzending negatief gebleken bij een virusisolatietest op Newcastle disease, uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs of fecesmonsters van ten minste 60 dieren;]
- <sup>(7)</sup> [II.2.2 aan de volgende aanvullende garanties, die door de lidstaat van bestemming zijn gevraagd overeenkomstig artikel 13 en/of artikel 14 van Richtlijn 90/539/EEG, is voldaan:  
..... ;]
- <sup>(6)</sup> [II.2.3 wanneer de loopvogels bestemd zijn voor Finland of Zweden:
- <sup>(3)</sup> *hetzij* [hebben de dieren negatief gereageerd op een microbiologische test die steekproefsgewijs in de inrichting van herkomst is verricht overeenkomstig Beschikking 95/410/EG van de Raad;]
- <sup>(3)</sup> *hetzij* [komen zij van een inrichting waarvoor een programma geldt dat door de Europese Commissie als gelijkwaardig aan het nationale programma van Finland, respectievelijk Zweden, is erkend.]
- II.3. **Aanvullende gezondheidsvoorschriften voor landen die niet vrij zijn van Newcastle disease**
- <sup>(5)</sup> [Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de loopvogels aan de volgende voorwaarden voldoen:
- a) zij zijn ten minste de laatste 21 dagen vóór invoer in de Gemeenschap onder officiële bewaking gehouden in een door de bevoegde autoriteiten erkend quarantainestation, als omschreven in artikel 2 van Richtlijn 90/539/EEG (erkenningnummer en adres van het station): .....
- b) zij hebben in een officieel laboratorium, 7 à 10 dagen nadat zij in quarantaine zijn geplaatst, een virusisolatietest op Newcastle disease ondergaan, uitgevoerd op cloacaswabs of fecesmonsters van elk dier en waarbij geen isolaat van het aviaire paramyxovirus (type 1) met een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) van meer dan 0,4 is gevonden. Voor elk dier heeft de test een gunstig resultaat opgeleverd voordat zij het quarantainestation hebben verlaten om in de Gemeenschap te worden ingevoerd;
- c) zij komen uit koppels waarbij ten minste de laatste zes maanden vóór invoer in de Gemeenschap bewaking ten aanzien van Newcastle disease is toegepast aan de hand van een op statistische gegevens gebaseerd bemonsteringsplan, met negatief resultaat.]

**II.4. Verklaring inzake het vervoer van de dieren**

(<sup>8</sup>) Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven loopvogels in kratten of kooien worden vervoerd:

- a) die uitsluitend loopvogels van eenzelfde soort, categorie en type, afkomstig van dezelfde inrichting, bevatten;
- b) die volgens de instructies van de bevoegde autoriteit zo zijn gesloten dat verwisseling van de inhoud onmogelijk is;
- c) die, evenals de voertuigen waarmee ze worden vervoerd, zo zijn ontworpen dat:
  - i) tijdens het vervoer geen uitwerpselen en zo weinig mogelijk veren kunnen worden verloren;
  - ii) de loopvogels visueel kunnen worden geïnspecteerd;
  - iii) zij kunnen worden gereinigd en ontsmet;
- d) die, evenals de voertuigen waarmee ze moeten worden vervoerd, vóór het laden zijn gereinigd en ontsmet volgens de instructies van de bevoegde autoriteit.

**Opmerkingen****Deel I:**

- Vak I.8: indien nodig code van de zone of naam van het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.

**Deel II:**

- (1) Loopvogels: Struthioniformes, Casuariformes, Rheiformes. Na invoer moeten de loopvogels onvervuld naar het slachthuis van bestemming worden gebracht overeenkomstig artikel 15, lid 4, onder b), van Richtlijn 90/539/EEG.
- (2) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- (3) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (4) Naam van compartiment(en) invullen.
- (5) Alleen van toepassing op de landen met de code „V” in kolom 5 („AG”) van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008. Dit geldt echter niet voor slachtloopvogels afkomstig uit compartimenten.
- (6) Doorhalen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.
- (7) Invullen indien van toepassing.
- (8) NB: overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1/2005 van de Raad zullen de dieren door de bevoegde autoriteiten van de lidstaten worden gecontroleerd om na te gaan of zij na binnenkomst in de Gemeenschap geschikt zijn voor verder vervoer. Indien niet aan de eisen wordt voldaan, moeten de dieren worden uitgeladen en moeten nadere maatregelen worden genomen.

Dit certificaat is tien dagen geldig.

Officiële dierenarts

Naam (in blokletters):

Hoedanigheid en titel:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

## Model van veterinair certificaat voor vlees van pluimvee (POU)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.	
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit		
	Adres:		I.4. Bevoegde lokale autoriteit		
	Tel.				
	I.5. Geadresseerde		I.6.		
	Naam:				
	Adres:				
	Postcode:				
	Tel.				
	I.7. Land van oorsprong		ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code
I.9. Land van bestemming		ISO-code	I.10.		
I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst		I.12.			
Naam:		Erkeningsnummer:			
Adres:					
I.13. Plaats van lading		I.14. Vertrekdatum			
I.15. Vervoermiddelen		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU			
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>		Treinwagon <input type="checkbox"/>	
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>		I.17.	
Identificatie:					
Referentiedocumenten:					
I.18. Omschrijving van de goederen		I.19. Productcode (GN-code)			
				I.20. Aantal/Hoeveelheid	
I.21. Temperatuur producten		I.22. Aantal verpakkingen			
Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/>		Gekoeld <input type="checkbox"/>		Bevroren <input type="checkbox"/>	
I.23. Nr. zegel en nr. container		I.24. Aard van de verpakking			
I.25. Goederen gecertificeerd voor					
Menselijke consumptie <input type="checkbox"/>					
I.26.		I.27. Voor invoer of toelating in EU		<input type="checkbox"/>	
I.28. Identificatie van de goederen					
		Erkeningsnummer van inrichtingen			
Soort		Soort product		Slachthuis	
(Wetenschappelijke benaming)		Verwerkingsbedrijf		Koelhuis	
		Aantal verpakkingen		Nettogewicht	



LAND		POU (vlees van pluimvee)	
Deel II: Certificering	II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat
	II.1.	<b>Verklaring inzake de volksgezondheid</b>	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij kennis heeft van de bepalingen van de Verordeningen (EG) nrs. 178/2002, 852/2004, 853/2004 en 854/2004 en dat het in dit certificaat beschreven vlees van pluimvee <sup>(1)</sup> overeenkomstig deze voorschriften is geproduceerd en met name:	
		a)	afkomstig is van een of meer inrichtingen die overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 een op de HACCP-beginselen gebaseerd programma toepassen;
		b)	geproduceerd is overeenkomstig de voorschriften van de secties II en V van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;
		c)	op grond van een overeenkomstig sectie IV, hoofdstuk V, van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 854/2004 uitgevoerde ante- en postmortemkeuring geschikt voor menselijke consumptie is bevonden;
		d)	van een identificatiemerk is voorzien overeenkomstig sectie I van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 853/2004;
		e)	voldoet aan de criteria van Verordening (EG) nr. 2073/2005 inzake microbiologische criteria voor levensmiddelen;
		f)	met betrekking tot levende dieren en producten daarvan alle garanties worden geboden die zijn vervat in de op grond van artikel 29 van Richtlijn 96/23/EG ingediende plannen betreffende residuen;
		<sup>(2)</sup> g)	[voldoet aan de voorwaarden van Verordening (EG) nr. 1688/2005 van de Commissie tot uitvoering van Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft bijzondere garanties ten aanzien van salmonella voor de verzending naar Finland en Zweden van bepaalde soorten vlees en eieren.]
	II.2	<b>Verklaring inzake de diergezondheid</b>	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in dit certificaat beschreven vlees van pluimvee aan de volgende voorwaarden voldoet:	
	II.2.1	a)	het is afkomstig uit:
		<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]
		<sup>(4)</sup> <sup>(5)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]
		dat (die) op de datum waarop dit certificaat wordt afgegeven, vrij was (waren) van:	
		hoogpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en	
		<sup>(6)</sup> [Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]	
	II.2.2	het vlees is verkregen van pluimvee:	
		<sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[dat niet tegen aviaire influenza is ingeënt;]
		<sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[dat tegen aviaire influenza is ingeënt volgens een vaccinatieprogramma overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008, met:
		.....	
		(naam en type vaccin(s))	
		op de leeftijd van ..... weken;]	
	II.2.3	het vlees is verkregen van pluimvee dat is gehouden in:	
		<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]
		<sup>(4)</sup> <sup>(5)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....]
		sinds het is uitgekomen of als broedeieren is ingevoerd;	
	II.2.4	het vlees is verkregen van pluimvee dat komt van inrichtingen:	
		a)	waarvoor geen veterinairerechtelijke beperkende maatregelen gelden in verband met een ziekte waarvoor pluimvee gevoelig is;
		b)	waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of Newcastle disease heeft voorgedaan;

- II.2.5 het vlees is verkregen van pluimvee dat:
- (7) a) is geslacht op of tussen .....
  - b) niet is geslacht in het kader van een veterinaire rechtelijk programma voor de bestrijding of de uitroeiing van een pluimveeziekte;
  - c) tijdens het vervoer naar het slachthuis niet in contact geweest is met pluimvee dat met hoogpathogene aviaire influenza of met Newcastle disease besmet was;
- II.2.6
- a) het vlees komt van erkende slachthuizen waarvoor op het moment van het slachten geen beperkende maatregelen golden in verband met een vermoedelijke of een bevestigde uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of van Newcastle disease en waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van aviaire hoogpathogene influenza of van Newcastle disease heeft voorgedaan;
  - b) het vlees is tijdens het slachten, het uitsnijden, de opslag of het vervoer nooit in contact geweest met pluimvee of vlees met een lagere gezondheidsstatus;
- (8) [II.2.7 het vlees is afkomstig van een slachtpluimveekoppel:
- a) dat niet is ingeënt met vaccins op basis van een master seed van het Newcastle disease virus met een hogere pathogeniteit dan lentogene virusstammen;
  - b) dat in een officieel laboratorium tijdens het slachten een virusisolatietest op Newcastle disease heeft ondergaan, uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste zestig dieren per koppel, waarbij geen aviaire paramyxovirus met een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) van meer dan 0,4 is gevonden;
  - c) dat in de 30 dagen vóór het slachten niet in contact is geweest met pluimvee dat niet voldoet aan de voorwaarden onder a) en b).]

### II.3. Verklaring inzake het dierenwelzijn

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Richtlijn 93/119/EG gelezen en begrepen heeft en dat het in dit certificaat beschreven vlees verkregen is van pluimvee dat in het slachthuis vóór en tijdens het slachten of doden is behandeld met inachtneming van de desbetreffende bepalingen van Richtlijn 93/119/EG.

### Opmerkingen

#### Deel I:

- Vak I.8: indien nodig code van de zone of naam van het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van de inrichting van verzending.
- Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.
- Vak I.19: toepasselijke GS-code (geharmoniseerd systeem van de Werelddouaneorganisatie) vermelden: 02.07 of 02.08.90.

**Deel II:**

- (1) Onder vlees van pluimvee wordt verstaan: de eetbare delen van gekweekte vogels, met inbegrip van vogels die niet als landbouwhuisdier worden beschouwd, maar wel als landbouwhuisdier worden gekweekt, met uitzondering van loopvogels, die ter bevordering van de houdbaarheid geen andere behandeling dan een koudebehandeling hebben ondergaan; vacuümverpakt vlees of vlees in gasverpakking moet eveneens vergezeld gaan van een certificaat volgens dit model.  
Dit omvat ook vlees van vrij vederwild als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008.
- (2) Doorhalen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.
- (3) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- (4) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (5) Naam van compartiment(en) invullen.
- (6) Doorhalen als de zending afkomstig is uit Brazilië, Israël of Zwitserland.
- (7) Datum of data van slachting invullen. Invoer van dit vlees is niet toegestaan als het verkregen is van pluimvee dat is geslacht in een gebied of compartiment in een periode waarin beperkende maatregelen van de Europese Gemeenschap golden voor de invoer van vlees uit dit gebied respectievelijk compartiment.
- (8) Alleen van toepassing op de landen met de code „VI” in kolom 5 („AG”) van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.

Officiële dierenarts

Naam (in blokletters):

Hoedanigheid en titel:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

**Veterinair certificaat voor gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee (POU-MI/MSM)**

(Nog niet vastgesteld)

## Veterinair certificaat voor vlees van gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie (RAT)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.	
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit		
	Adres:		I.4. Bevoegde lokale autoriteit		
	Tel.				
	I.5. Geadresseerde		I.6.		
	Naam:				
	Adres:				
	Postcode:				
	Tel.				
	I.7. Land van oorsprong	ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	I.9. Land van bestemming
I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst		I.12.			
Naam:		Erkenningsnummer:			
Adres:					
I.13. Plaats van lading			I.14. Vertrekdatum		
I.15. Vervoermiddelen			I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU		
Vliegtuig <input type="checkbox"/>			Vaartuig <input type="checkbox"/>		
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>			Andere <input type="checkbox"/>		
Identificatie:			I.17.		
Referentiedocumenten:					
I.18. Omschrijving van de goederen				I.19. Productcode (GN-code)	
				02.08.90	
				I.20. Aantal/Hoeveelheid	
I.21. Temperatuur producten				I.22. Aantal verpakkingen	
Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/>				Gekoeld <input type="checkbox"/>	
				Bevroren <input type="checkbox"/>	
I.23. Nr. zegel en nr. container				I.24. Aard van de verpakking	
I.25. Goederen gecertificeerd voor					
Menselijke consumptie <input type="checkbox"/>					
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificatie van de goederen					
Erkenningsnummer van inrichtingen					
Soort (Wetenschappelijke benaming)	Soort product	Slachthuis	Verwerkingsbedrijf	Koelhuis	Aantal verpakkingen
					Nettogewicht



Deel II: Certificering	LAND	RAT (vlees van gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie)	
		II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	II.	Informatie over de gezondheid	
	II.1.	<p><b>Verklaring inzake de volksgezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij kennis heeft van de bepalingen van de Verordeningen (EG) nrs. 178/2002, 852/2004, 853/2004 en 854/2004 en dat het in dit certificaat beschreven vlees van loopvogels <sup>(1)</sup> overeenkomstig deze voorschriften is geproduceerd en met name:</p> <p>a) afkomstig is van een of meer inrichtingen die overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 een op de HACCP-beginselen gebaseerd programma toepassen;</p> <p>b) geproduceerd is overeenkomstig de voorschriften van de secties III en V van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;</p> <p>c) op grond van een overeenkomstig sectie IV, hoofdstuk VII, van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 854/2004 uitgevoerde ante- en postmortemkeuring geschikt voor menselijke consumptie is bevonden <sup>(2)</sup>;</p> <p>d) van een identificatiemerk is voorzien overeenkomstig sectie I van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 853/2004;</p> <p>e) met betrekking tot levende dieren en producten daarvan alle garanties worden geboden die zijn vervat in de op grond van artikel 29 van Richtlijn 96/23/EG ingediende plannen betreffende residuen.</p>	
	II.2.	<p><b>Verklaring inzake de diergezondheid</b></p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in dit certificaat beschreven vlees van loopvogels aan de volgende voorwaarden voldoet:</p>	
	II.2.1	<p>het is afkomstig uit:</p> <p><sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i> [het gebied met code .....]</p> <p><sup>(2)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i> [het/de compartiment(en) .....]</p> <p>dat (die) op de datum waarop dit certificaat wordt afgegeven, vrij was (waren) van:</p> <p>hoogpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008, en</p> <p><sup>(2)</sup> <sup>(5)</sup> <sup>(6)</sup> [Newcastle disease als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008;]</p>	
	II.2.2	<p>het vlees is verkregen van loopvogels:</p> <p><sup>(2)</sup> <i>hetzij</i> [die niet tegen aviaire influenza zijn ingeënt;]</p> <p><sup>(2)</sup> <i>hetzij</i> [die tegen aviaire influenza zijn ingeënt volgens een vaccinatieprogramma overeenkomstig Verordening (EG) nr. 798/2008, met:</p> <p>.....</p> <p>(naam en type vaccin(s))</p> <p>op de leeftijd van ..... weken;]</p> <p><sup>(7)</sup> die zijn geslacht op of tussen .....</p>	
	<sup>(2)</sup> <sup>(6)</sup> <i>hetzij</i>	[II.2.3 het vlees is verkregen van gekweekte loopvogels die ononderbroken zijn gehouden in:	
	<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	<sup>(2)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....] <p>gedurende ten minste drie maanden voor de slacht of sinds zij zijn uitgekomen;]</p>	
	<sup>(2)</sup> <sup>(8)</sup> <i>hetzij</i>	[het vlees is zonder been en zonder huid en is verkregen van gekweekte loopvogels die ononderbroken zijn gehouden in:	
	<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> <i>hetzij</i>	[het gebied met code .....]	
	<sup>(2)</sup> <sup>(4)</sup> <i>hetzij</i>	[het/de compartiment(en) .....] <p>gedurende ten minste drie maanden voor de slacht of sinds zij zijn uitgekomen;]</p>	

- (<sup>6</sup>) (<sup>2</sup>) *hetzij* [II.2.3.1 het is afkomstig van loopvogels van inrichtingen:
- waar regelmatig veterinaire controles worden verricht voor de opsporing van op mens of dier overdraagbare ziekten;
  - waarvoor geen veterinairerechtelijke beperkende maatregelen gelden in verband met een ziekte waarvoor loopvogels en/of ander pluimvee gevoelig zijn/is;
  - waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km dat, in voorkomend geval, ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of Newcastle disease heeft voorgedaan;]
- (<sup>8</sup>) (<sup>2</sup>) *hetzij* [II.2.3.2 het vlees is zonder been en zonder huid en is afkomstig van loopvogels die zijn gefokt of ten minste de laatste drie maanden vóór het slachten zijn gehouden in inrichtingen:
- waar regelmatig veterinaire controles worden verricht voor de opsporing van op mens of dier overdraagbare ziekten;
  - waarvoor geen veterinairerechtelijke beperkende maatregelen gelden in verband met een ziekte waarvoor loopvogels en/of ander pluimvee gevoelig zijn/is;
  - waar zich in de laatste zes maanden geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of van Newcastle disease heeft voorgedaan, en waaromheen zich in een gebied dat zich uitstrekt tot 10 km buiten de omtrek van dat deel van de inrichting waar de loopvogels worden gehouden en dat eventueel ook grondgebied van een buurland kan omvatten, ten minste in de laatste drie maanden geen enkele uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of van Newcastle disease heeft voorgedaan;]
- (<sup>2</sup>) *hetzij* [II.2.3.3 het vlees is zonder been en zonder huid en is afkomstig van loopvogels uit landen in Azië of Afrika die:
- ten minste de laatste 14 dagen vóór het slachten geïsoleerd in een teekvrije ruimte zijn gehouden, waarbij een officieel goedgekeurd programma voor de bestrijding van knaagdieren is toegepast;
  - voordat zij naar de teekvrije ruimte zijn gebracht,
- (<sup>2</sup>) *hetzij* [zijn onderzocht en teekvrij bevonden;]
- (<sup>2</sup>) *hetzij* [zo zijn behandeld dat alle eventueel aanwezige teken gegarandeerd zijn vernietigd]
- met (specificatie van de behandeling):.....
- waarbij deze behandeling geen aantoonbare residuen in het vlees van de loopvogels heeft achtergelaten;
- bij aankomst in het slachthuis (per batch) op teken zijn onderzocht, waarbij geen teken zijn gevonden;]
- II.2.4 het vlees is niet verkregen van loopvogels die zijn geslacht in het kader van een veterinairerechtelijk programma voor de bestrijding of de uitroeiing van ziekten bij pluimvee en/of loopvogels;
- (<sup>2</sup>) (<sup>6</sup>) (<sup>9</sup>) *hetzij* [II.2.5 het is afkomstig van loopvogels die in de laatste 30 dagen vóór het slachten met een levend vaccin tegen Newcastle disease zijn ingeënt;]
- (<sup>2</sup>) (<sup>6</sup>) *hetzij* [het is afkomstig van loopvogels die in de laatste 30 dagen vóór het slachten niet met een levend vaccin tegen Newcastle disease zijn ingeënt;]
- (<sup>2</sup>) (<sup>8</sup>) *hetzij* [II.2.6 het is afkomstig van loopvogels die niet tegen Newcastle disease zijn ingeënt;]
- (<sup>2</sup>) (<sup>8</sup>) *hetzij* [het is afkomstig van loopvogels die tegen Newcastle disease zijn ingeënt met een levend vaccin dat niet voldoet aan de eisen van bijlage VI bij Verordening (EG) nr. 798/2008, maar de inenting is niet in de laatste dertig dagen vóór het slachten uitgevoerd;]
- (<sup>2</sup>) (<sup>8</sup>) *hetzij* [het is afkomstig van loopvogels die tegen Newcastle disease zijn ingeënt met een geïnactiveerd vaccin dat voldoet aan de eisen van bijlage VI bij Verordening (EG) nr. 798/2008;]
- (<sup>8</sup>) (<sup>10</sup>) [II.2.7 het is afkomstig van loopvogels van inrichtingen waar ten minste de laatste zes maanden vóór invoer in de Gemeenschap bewaking ten aanzien van Newcastle disease is toegepast aan de hand van een op statistische basis vastgesteld bemonsteringsplan, met negatief resultaat;]
- II.2.8 het is afkomstig van loopvogels die tijdens het vervoer naar het slachthuis niet in contact zijn geweest met pluimvee en/of loopvogels die met hoogpathogene aviaire influenza of met Newcastle disease besmet waren;

II.2.9 het vlees komt van erkende slachthuizen waarvoor op het moment van het slachten geen beperkende maatregelen golden in verband met een vermoedelijke of een bevestigde uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of van Newcastle disease en waaromheen zich in een gebied met een straal van 10 km ten minste in de laatste 30 dagen geen enkele uitbraak van aviaire hoogpathogene influenza of van Newcastle disease heeft voorgedaan,

en

het vlees is tijdens het slachten, het uitsnijden, de opslag en het vervoer nooit in contact geweest met loopvogels of vlees die niet voldoen aan Verordening (EG) nr. 853/2004.

### II.3. Verklaring inzake het dierenwelzijn

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij Richtlijn 93/119/EG gelezen en begrepen heeft en dat het in dit certificaat beschreven vlees verkregen is van loopvogels die in het slachthuis vóór en tijdens het slachten of doden zijn behandeld met inachtneming van de desbetreffende bepalingen van Richtlijn 93/119/EG.

### Opmerkingen

#### Deel I:

- Vak I.8: indien nodig code van de zone of naam van het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van de inrichting van verzending.
- Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.

#### Deel II:

- (1) Onder vlees van loopvogels wordt verstaan: alle voor menselijke consumptie geschikte delen, met uitzondering van slachtafvallen, van gekweekte loopvogels die ter bevordering van de houdbaarheid geen andere behandeling dan een koudebehandeling hebben ondergaan; vacuümverpakt vlees of vlees in gasverpakking moet eveneens vergezeld gaan van een certificaat volgens dit model.
- (2) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (3) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- (4) Naam van compartiment(en) invullen.
- (5) Niet van toepassing op zendingen uit Israël en Zwitserland.
- (6) Niet van toepassing op de landen met de code „VII” in kolom 5 („AG”) van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- (7) Datum of data van slachting invullen. Invoer van dit vlees is niet toegestaan als het verkregen is van loopvogels die zijn geslacht in een gebied of compartiment in een periode waarin beperkende maatregelen van de Europese Gemeenschap golden voor de invoer van vlees uit dit gebied respectievelijk compartiment.
- (8) Alleen van toepassing op de landen met de code „VII” in kolom 5 („AG”) van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- (9) Dergelijke zendingen mogen niet naar Finland of Zweden worden verzonden.
- (10) Bij niet-gevaccineerde koppels is deze bewaking gebaseerd op serologische tests, en bij gevaccineerde koppels op onderzoek van tracheaswabs.

Officiële dierenarts

Naam (in blokletters):

Hoedanigheid en titel:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

**Veterinair certificaat voor gehakt vlees en separatorvlees van gekweekte loopvogels voor menselijke consumptie (RAT-MI/MSM)**

(Nog niet vastgesteld)

## Veterinair certificaat voor vlees van vrij vee (WGM)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.		
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit			
	Adres:		I.4. Bevoegde lokale autoriteit			
	Tel.					
	I.5. Geadresseerde		I.6.			
	Naam:					
	Adres:					
	Postcode:					
	Tel.					
	I.7. Land van oorsprong		ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code	
I.9. Land van bestemming		ISO-code	I.10.			
I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst		I.12.				
Naam:		Erkeningsnummer:				
Adres:						
I.13. Plaats van lading		I.14. Vertrekdatum				
I.15. Vervoermiddelen		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU				
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>		Treinwagon <input type="checkbox"/>		
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>		I.17.		
Identificatie:						
Referentiedocumenten:						
I.18. Omschrijving van de goederen			I.19. Productcode (GN-code)			
			02.08.90			
			I.20. Aantal/Hoeveelheid			
I.21. Temperatuur producten			I.22. Aantal verpakkingen			
Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/>			Gekoeld <input type="checkbox"/>			
			Bevroren <input type="checkbox"/>			
I.23. Nr. zegel en nr. container			I.24. Aard van de verpakking			
I.25. Goederen gecertificeerd voor						
Menselijke consumptie <input type="checkbox"/>						
I.26.		I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificatie van de goederen						
Erkeningsnummer van inrichtingen						
Soort	Soort product	Slachthuis	Verwerkingsbedrijf	Koelhuis	Aantal verpakkingen	Nettogewicht
(Wetenschappelijke benaming)						



LAND		WGM (vlees van vrij vederwild)	
	II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat
Deel II: Certificering	II.1	<b>Verklaring inzake de volksgezondheid</b>	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij kennis heeft van de bepalingen van de Verordeningen (EG) nrs. 178/2002, 852/2004, 853/2004 en 854/2004 en dat het in dit certificaat beschreven vlees van vrij vederwild <sup>(1)</sup> overeenkomstig deze voorschriften is geproduceerd en met name:	
		a) afkomstig is van een of meer inrichtingen die overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 een op de HACCP-beginselen gebaseerd programma toepassen;	
		b) geproduceerd is overeenkomstig de voorschriften van sectie IV van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;	
		c) op grond van een overeenkomstig sectie IV, hoofdstuk VIII, van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 854/2004 uitgevoerde ante- en postmortemkeuring geschikt voor menselijke consumptie is bevonden;	
		d) van een identificatiemerk is voorzien overeenkomstig sectie I van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 853/2004;	
		e) met betrekking tot levende dieren en producten daarvan, alle garanties worden geboden die zijn vervat in de overeenkomstig Richtlijn 96/23/EG, en met name artikel 29, ingediende plannen betreffende residuen.	
	II.2	<b>Verklaring inzake de diergezondheid</b>	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het in dit certificaat beschreven vlees van vrij vederwild aan de volgende voorwaarden voldoet:	
	II.2.1	a)	het is verkregen van vrij vederwild dat is gedood in
( <sup>2</sup> ) ( <sup>3</sup> ) <i>hetzij</i>		[het gebied met code .....]	
( <sup>2</sup> ) ( <sup>4</sup> ) <i>hetzij</i>		[het/de compartiment(en) .....]	
		waar ten minste de laatste 30 dagen geen veterinaire rechtelijke beperkende maatregelen hebben gold in verband met uitbraken van hoogpathogene aviaire influenza of Newcastle disease;	
	b)	het is verkregen van dieren die binnen twaalf uur nadat ze zijn gedood, zijn vervoerd naar een verzamelplaats en/of naar een erkende vrijwildverwerkingsinrichting om er te worden gekoeld;	
II.2.2		het is afkomstig uit:	
( <sup>2</sup> ) <i>hetzij</i>		[een verzamelplaats,]	
( <sup>2</sup> ) <i>hetzij</i>		[een erkende vrijwildverwerkingsinrichting,]	
( <sup>2</sup> ) <i>hetzij</i>		[een verzamelplaats en een erkende vrijwildverwerkingsinrichting,]	
		waarvoor op het tijdstip van het opmaken geen beperkende maatregelen golden in verband met een vermoedelijke of werkelijke uitbraak van hoogpathogene aviaire influenza of Newcastle disease;	
II.2.3		het is verkregen en gekeurd overeenkomstig de Verordeningen (EG) nrs. 853/2004 en 854/2004;	
( <sup>2</sup> ) <i>hetzij</i> [II.2.4		wanneer het gaat om vers vlees of om vrij vederwild zonder veren en ingewanden, is het vlees verkregen en gekeurd overeenkomstig de Verordeningen (EG) nrs. 853/2004 en 854/2004;]	
( <sup>2</sup> ) <i>hetzij</i>		[wanneer het gaat om vrij vederwild met veren en ingewanden:	
	a)	is het vlees gedurende ten hoogste de laatste 15 dagen vóór de voorgenomen dag van invoer koel bewaard bij een temperatuur van ten hoogste +4 °C, maar is het niet bevroren of diepgevroren;	
	b)	heeft een officiële dierenarts een representatief monster van de karkassen gekeurd en is het vlees verkregen en gekeurd overeenkomstig de Verordeningen (EG) nrs. 853/2004 en 854/2004;	
	c)	is het vlees geïdentificeerd door het aanbrengen van een officieel merkteken ter aanduiding van de herkomst, overeenkomstig de onder I.28 opgenomen beschrijving;]	

- (<sup>5</sup>) II.2.5            het is verkregen van vrij vederwild dat is gedood op of tussen .....;
- II.2.6                het vlees voldoet aan de bepalingen van Richtlijn 96/23/EG, en in het bijzonder de artikelen 29 en 30.
- II.2.7                Aanvullende garanties:  
                          Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat het vrij vederwild:
- (<sup>2</sup>) (<sup>6</sup>) *hetzij*        [van veren en ingewanden ontdaan is.]
- (<sup>2</sup>) (<sup>6</sup>) *hetzij*        [niet van veren en ingewanden ontdaan is, maar per vliegtuig zal worden vervoerd.]

#### Opmerkingen

##### Deel I:

- Vak I.8: indien nodig code van de zone of naam van het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van de inrichting van verzending.
- Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.
- Vak I.28: (Aard van de goederen): kies een van de volgende categorieën: vrij vederwild zonder veren en zonder ingewanden/vrij vederwild met veren en ingewanden.

##### Deel II:

- (1) Onder vlees van vrij vederwild wordt verstaan: alle voor menselijke consumptie geschikte delen, met uitzondering van slachtafvallen, van vrij vederwild, met uitzondering van vrij vederwild met veren en ingewanden, die ter bevordering van de houdbaarheid geen andere behandeling dan een koudebehandeling hebben ondergaan; vacuümverpakt vlees of vlees in gasverpakking moet eveneens vergezeld gaan van een certificaat volgens dit model.
- (2) Doorhalen wat niet van toepassing is.
- (3) Gebiedscode als vermeld in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.
- (4) Naam van compartiment(en) invullen.
- (5) Datum of data van slachting invullen. Invoer van dit vlees is niet toegestaan als het verkregen is van dieren die zijn geslacht in een gebied of compartiment in een periode waarin beperkende maatregelen van de Europese Gemeenschap golden voor de invoer van vlees uit dit gebied respectievelijk compartiment.
- (6) Alleen van toepassing op de landen met de code „VIII” in kolom 5 („AG”) van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.

Officiële dierenarts

Naam (in blokletters):

Hoedanigheid en titel:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

**Veterinair certificaat voor gehakt vlees en separatorvlees van vrij vee/wild (WGM-MI/MSM)**

(Nog niet vastgesteld)

## Veterinair certificaat voor eieren (E)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat	I.2.a.	
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit		
	Adres:		I.4. Bevoegde lokale autoriteit		
	Tel.				
	I.5. Geadresseerde		I.6.		
	Naam:				
	Adres:				
	Postcode:				
	Tel.				
	I.7. Land van oorsprong		ISO-code	I.8. Regio van oorsprong	Code
I.9. Land van bestemming		ISO-code	I.10. Regio van bestemming	Code	
I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst			I.12.		
Naam: Erkeningsnummer:					
Adres:					
I.13. Plaats van lading			I.14. Vertrekdatum		
I.15. Vervoermiddelen			I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU		
Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/>					
Wegvoertuig <input type="checkbox"/> Andere <input type="checkbox"/>			I.17.		
Identificatie: Referentiedocumenten:					
I.18. Omschrijving van de goederen			I.19. Productcode (GN-code)		
			04.07		
			I.20. Aantal/Hoeveelheid		
I.21. Temperatuur producten			I.22. Aantal verpakkingen		
Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/> Gekoeld <input type="checkbox"/> Bevroren <input type="checkbox"/>					
I.23. Nr. zegel en nr. container			I.24. Aard van de verpakking		
I.25. Goederen gecertificeerd voor					
Menselijke consumptie <input type="checkbox"/>					
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificatie van de goederen					
Soort (Wetenschappelijke benaming)		Erkeningsnummer van inrichtingen Verwerkingsbedrijf	Koelhuis	Aantal verpakkingen	Nettogewicht

LAND		E (eieren)	
Deel II: Certificering	II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat
	II.1	<b>Verklaring inzake de diergezondheid</b>	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in dit certificaat beschreven eieren afkomstig zijn van een inrichting die op de datum van afgifte van dit certificaat vrij was van hoogpathogene aviaire influenza als omschreven in Verordening (EG) nr. 798/2008.	
	II.2	<b>Verklaring inzake de volksgezondheid</b>	
		Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat hij kennis heeft van de bepalingen van de Verordeningen (EG) nrs. 178/2002, 852/2004, 853/2004 en 2160/2003 en dat de in dit certificaat beschreven eieren overeenkomstig deze voorschriften zijn geproduceerd en met name:	
	II.2.1	afkomstig zijn van een of meer inrichtingen die overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 een op de HACCP-beginselen gebaseerd programma toepassen;	
	II.2.2	zijn opgeslagen, vervoerd en geleverd overeenkomstig de voorschriften van sectie X, hoofdstuk I, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;	
	( <sup>1</sup> ) II.2.3	voldoen aan de voorwaarden van Verordening (EG) nr. 1688/2005 van de Commissie tot uitvoering van Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft bijzondere garanties ten aanzien van salmonella voor de verzending naar Finland en Zweden van bepaalde soorten vlees en eieren;]	
	II.2.4	met betrekking tot levende dieren en producten daarvan alle garanties worden geboden die zijn vervat in de op grond van artikel 29 van Richtlijn 96/23/EG ingediende plannen betreffende residuen;	
	II.2.5	voldoen aan de voorschriften van artikel 10, lid 6, van Verordening (EG) nr. 2160/2003. Met name:	
	i)	mogen geen eieren worden ingevoerd uit koppels van legkippen waarin <i>Salmonella</i> spp. is geconstateerd als gevolg van een epidemiologisch onderzoek naar een door voedsel overgedragen uitbraak of indien geen gelijkwaardige garanties zijn verstrekt, tenzij zij gemerkt zijn als eieren van klasse B;	
	ii)	mogen geen eieren worden ingevoerd uit koppels van legkippen met onbekende gezondheidsstatus waarvan wordt vermoed dat zij besmet zijn, of uit koppels die besmet zijn met <i>Salmonella</i> Enteritidis en/of <i>Salmonella</i> Typhimurium waarvoor in de communautaire wetgeving een doelstelling voor het verminderen van de prevalentie is vastgesteld en waarop geen monitoring wordt toegepast die gelijkwaardig is aan de in de bepalingen in de bijlage bij Verordening (EG) nr. 1168/2006 vastgestelde monitoring, of indien geen gelijkwaardige garanties zijn gesteld, tenzij zij gemerkt zijn als eieren van klasse B.	
<b>Opmerkingen</b>			
<b>Deel I:</b>			
— Vak I.8: indien nodig code van de zone of naam van het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.			
— Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van de inrichting van verzending.			
— Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.			
— Vak I.18: klasse van de eieren overeenkomstig artikel 3 van Verordening (EG) nr. 1028/2006 invullen.			
<b>Deel II:</b>			
(1) Doorhalen indien de zending niet bestemd is voor Finland of Zweden.			



Officiële dierenarts

Naam (in blokletters):

Hoedanigheid en titel:

Datum:

Handtekening:

Stempel:

## Veterinair certificaat voor eiproducten (EP)

LAND

Veterinair certificaat voor de invoer in de EU

Deel I: Gegevens betreffende de zending	I.1. Verzender		I.2. Referentienummer certificaat		I.2.a.			
	Naam:		I.3. Bevoegde centrale autoriteit					
	Adres:		I.4. Bevoegde lokale autoriteit					
	Tel.							
	I.5. Geadresseerde		I.6.					
	Naam:							
	Adres:							
	Postcode:							
	Tel.							
	I.7. Land van oorsprong		ISO-code	I.8. Regio van oorsprong		Code	I.9. Land van bestemming	ISO-code
I.11. Plaats van oorsprong/Plaats van de vangst		I.12.						
Naam:		Erkenningsnummer:						
Adres:								
I.13. Plaats van lading		I.14. Vertrekdatum						
I.15. Vervoermiddelen		I.16. Grensinspectiepost van binnenkomst in EU						
Vliegtuig <input type="checkbox"/>		Vaartuig <input type="checkbox"/>		Treinwagon <input type="checkbox"/>				
Wegvoertuig <input type="checkbox"/>		Andere <input type="checkbox"/>		I.17.				
Identificatie:								
Referentiedocumenten:								
I.18. Omschrijving van de goederen					I.19. Productcode (GN-code)			
					I.20. Aantal/Hoeveelheid			
I.21. Temperatuur producten					I.22. Aantal verpakkingen			
Omgevingstemperatuur <input type="checkbox"/>					Gekoeld <input type="checkbox"/>			
					Bevroren <input type="checkbox"/>			
I.23. Nr. zegel en nr. container					I.24. Aard van de verpakking			
I.25. Goederen gecertificeerd voor								
Menselijke consumptie <input type="checkbox"/>								
I.26.			I.27. Voor invoer of toelating in EU <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificatie van de goederen								
Soort		Soort product		Erkenningsnummer van inrichtingen				
(Wetenschappelijke benaming)				Verwerkingsbedrijf		Nettogewicht		
				Koelhuis		Aantal verpakkingen		

LAND		EP (eiproducten)	
Deel II: Certificering	II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat
	II.1.	<b>Gezondheidsverklaring</b>	
		Ondergetekende, officieel dierenarts/officieel inspecteur, verklaart dat hij kennis heeft van de bepalingen van de Verordeningen (EG) nrs. 178/2002, 852/2004 en 853/2004 en dat de in dit certificaat beschreven eiproducten overeenkomstig deze voorschriften zijn geproduceerd en met name:	
	II.1.1	afkomstig zijn van een of meer inrichtingen die overeenkomstig Verordening (EG) nr. 852/2004 een op de HACCP-beginselen gebaseerd programma toepassen;	
	II.1.2	zijn geproduceerd met grondstoffen die voldoen aan de voorschriften van sectie X, hoofdstuk II, punt II, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;	
	II.1.3	zijn geproduceerd overeenkomstig de hygiënevoorschriften van sectie X, hoofdstuk II, punt III, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;	
	II.1.4	voldoen aan de analytische eisen van sectie X, hoofdstuk II, punt IV, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004 en de criteria van Verordening (EG) nr. 2073/2005 inzake microbiologische criteria voor levensmiddelen;	
	II.1.5	zijn voorzien van een identificatiemerk overeenkomstig sectie I van bijlage II en sectie X, hoofdstuk II, punt V, van bijlage III bij Verordening (EG) nr. 853/2004;	
II.1.6	met betrekking tot levende dieren en producten daarvan, alle garanties worden geboden die zijn vervat in de overeenkomstig Richtlijn 96/23/EG, en met name artikel 29, ingediende plannen betreffende residuen.		
<b>Opmerkingen</b>			
<b>Deel I:</b>			
— Vak I.8: indien nodig code van de zone of naam van het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.			
— Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van de inrichting van verzending.			
— Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.			
— Vak I.19: toepasselijke GS-code (geharmoniseerd systeem van de Werelddouaneorganisatie) vermelden: 04.08 of 21.06.10.			
— Vak I.28: Aard van de goederen: specificatie van het percentage eibestanddelen.			
Officiële dierenarts of officiële inspecteur			
Naam (in blokletters):		Hoedanigheid en titel:	
Datum:		Handtekening:	
Stempel:			

## BIJLAGE II

**(bedoeld in artikel 4)**

(In te vullen en aan het veterinair certificaat te hechten indien het vervoer van pluimvee en eendagskuikens tot aan de grens van de Europese Gemeenschap, ook indien slechts voor een deel, plaatsvindt per schip)

**Verklaring van de kapitein van het schip**

Ondergetekende, kapitein van het schip (naam .....), verklaart dat het in bijgaand veterinair certificaat nr. .... bedoelde pluimvee aan boord van het schip is gebleven tijdens de reis van ..... in ..... (*land, gebied, zone of compartiment van uitvoer*) naar ..... in de Europese Gemeenschap en dat het schip niet heeft aangelegd op een plaats buiten ..... (*land, gebied, zone of compartiment van uitvoer*) op weg naar de Europese Gemeenschap, behalve in: ..... (*aanloophavens*). Bovendien is het pluimvee tijdens de reis niet in contact geweest met ander pluimvee aan boord dat een lagere gezondheidsstatus had.

Gedaan te ..... d.d. ....

(Haven van aankomst)

(Datum van aankomst)

(Stempel)

(Handtekening van de kapitein)

(Naam in blokletters, functie)

## BIJLAGE III

## COMMUNAUTAIRE BESLUITEN, INTERNATIONALE NORMEN EN PROCEDURES VOOR ONDERZOEK, BEMONSTERING EN TESTS ALS BEDOELD IN ARTIKEL 6

## I. Vóór invoer in de Gemeenschap

Methoden voor de standaardisatie van materialen en procedures voor onderzoek, bemonstering en tests op:

1. *Aviaire influenza*
  - Diagnosehandboek voor aviaire influenza in Beschikking 2006/437/EG van de Commissie <sup>(1)</sup>, of
  - Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de Werelddiergeneeskundige Organisatie (OIE) <sup>(2)</sup>.
2. *Newcastle disease*
  - Bijlage III bij Richtlijn 92/66/EEG van de Raad <sup>(3)</sup>, of
  - Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE.
  - Als artikel 12 van Richtlijn 90/539/EEG van toepassing is, moeten de bemonsterings- en onderzoeksmethoden in overeenstemming zijn met de methoden die beschreven staan in de bijlagen bij Beschikking 92/340/EEG van de Commissie <sup>(4)</sup>.
3. *Salmonella Pullorum en Salmonella Gallinarum*
  - Bijlage II, hoofdstuk III, bij Richtlijn 90/539/EEG, of
  - Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE.
4. *Salmonella Arizonae*
  - Serologisch onderzoek: zestig dieren moeten tijdens de leg worden bemonsterd met de methoden die beschreven staan in het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE.
5. *Mycoplasma gallisepticum*
  - Bijlage II, hoofdstuk III, bij Richtlijn 90/539/EEG, of
  - Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE.
6. *Mycoplasma meleagridis*
  - Bijlage II, hoofdstuk III, bij Richtlijn 90/539/EEG.
7. *Salmonella van belang voor de volksgezondheid*

De te gebruiken detectiemethode is de door het communautaire referentielaboratorium (CRL) voor salmonella in Bilthoven, Nederland, aanbevolen methode, of een gelijkwaardige methode. Die methode wordt beschreven in de meest recente versie van het ontwerp van bijlage D bij ISO 6579 (2002): „Detection of *Salmonella* spp. in animal faeces and in samples of the primary production stage”. Bij deze detectiemethode wordt een semisolide medium (gemodificeerd semisolide Rappaport-Vassiliadis-medium, MSRV) gebruikt als het enige selectieve ophopingsmedium.

De serotypering wordt verricht volgens het Kauffmann-White-schema of een gelijkwaardige methode.

<sup>(1)</sup> PB L 237 van 31.8.2006, blz. 1.

<sup>(2)</sup> [http://www.oie.int/eng/normes/mmanual/A\\_summry.htm](http://www.oie.int/eng/normes/mmanual/A_summry.htm)

<sup>(3)</sup> PB L 260 van 5.9.1992, blz. 1.

<sup>(4)</sup> PB L 188 van 8.7.1992, blz. 34.



**II. Na invoer in de Gemeenschap**

*Bemonsterings- en testprocedures voor aviaire influenza en Newcastle disease*

Gedurende de in bijlage VIII, punt II.1, bedoelde periode neemt de officiële dierenarts monsters voor virologisch onderzoek van het ingevoerde pluimvee, dat als volgt wordt onderzocht:

- tussen de zevende en de vijftiende dag na het begin van de afzonderingsperiode worden cloacaswabs genomen bij alle dieren van de zending indien deze minder dan zestig dieren telt of van ten minste zestig dieren bij grotere zendingen;
- de monsters worden onderzocht in officiële laboratoria die door de bevoegde autoriteit zijn aangewezen, met diagnostische procedures voor:
  - i) aviaire influenza overeenkomstig het diagnosehandboek van Beschikking 2006/437/EG;
  - ii) Newcastle disease overeenkomstig bijlage III bij Richtlijn 92/66/EEG.

**III. Algemene voorschriften**

- Er mogen verzamelmonsters worden gevormd uit monsters van maximaal vijf dieren.
  - Virusisolaten moeten onverwijld naar het nationale referentielaboratorium worden gestuurd.
-

## BIJLAGE IV

(bedoeld in artikel 8, lid 2, onder d), artikel 9, lid 2, onder b), en artikel 10)

**CRITERIA VOOR BEWAKINGSPROGRAMMA'S VOOR AVIAIRE INFLUENZA EN TE VERSTREKKEN INFORMATIE <sup>(1)</sup>****I. Criteria voor bewaking van aviaire influenza bij pluimvee in derde landen, gebieden, zones of compartimenten als bedoeld in artikel 10****A. Bewaking van aviaire influenza bij pluimvee**

1. Beschrijving van de doelstellingen
2. Derde land, gebied, zone of compartiment (doorhalen wat niet van toepassing is):
3. Soort bewaking:
  - serologische bewaking
  - virologische bewaking
  - specifieke subtypen van aviaire influenza
4. Bemonsteringscriteria
  - specifieke diersoorten (bv. kalkoenen, kippen, patrijzen)
  - specifieke categorieën (bv. fok- en vermeerderingsdieren, legdieren)
  - specifieke houderijsystemen (bv. commerciële bedrijven, hobbybedrijven)
5. Statistische basis voor het aantal bemonsterde inrichtingen:
  - aantal inrichtingen in het gebied
  - aantal inrichtingen per categorie
  - aantal te bemonsteren inrichtingen per pluimveecategorie
6. Bemonsteringsfrequentie
7. Aantal genomen monsters per inrichting/stal
8. Bemonsteringsperiode
9. Aard van de genomen monsters (weefsel, feces, cloaca-, orofarynx- of tracheaswabs)
10. Gebruikte laboratoriummethoden (bv. AGID, PCR, HAR, virusisolatie)
11. Vermelding van laboratoria die de test uitvoeren op centraal, regionaal of lokaal niveau (doorhalen wat niet van toepassing is)  
  
Vermelding van het referentielaboratorium dat de bevestigingstests uitvoert (nationaal referentielaboratorium voor aviaire influenza, OIE of communautair referentielaboratorium voor aviaire influenza)
12. Rapportagesysteem/protocol dat voor de resultaten van de bewaking van aviaire influenza wordt gebruikt (met de resultaten indien beschikbaar)
13. Follow-uponderzoeken van positieve uitslagen voor subtype H5 en H7.

<sup>(1)</sup> Gelieve zo uitvoerig mogelijke informatie te verstrekken zodat het programma goed kan worden beoordeeld.

B. *Indien beschikbaar, informatie over de bewaking van aviaire influenza bij wilde vogels ter beoordeling van de risicofactoren voor insleep van aviaire influenza bij pluimvee*

1. Soort bewaking:

- serologische bewaking
- virologische bewaking
- specifieke subtypen van aviaire influenza

2. Bemonsteringscriteria

3. Specifieke bemonstering van wilde vogels (wetenschappelijke soortnamen vermelden)

4. Bewaking van specifieke gebieden

5. De in deel I, onder A, punt 6 en de punten 8 tot en met 12, bedoelde informatie

II. **Bewaking van aviaire influenza na een uitbraak van die ziekte in een derde land, gebied, zone of compartiment dat/die vrij van die ziekte was, zoals bedoeld in artikel 8, lid 2, onder d), en artikel 9, lid 2, onder b)**

De bewaking van aviaire influenza moet aan de hand van een gerandomiseerd, representatief monster van de risicopopulaties ten minste op betrouwbare wijze aantonen dat er geen besmetting is, met inachtneming van de specifieke epizoötiologische omstandigheden van de uitbraak of uitbraken in kwestie.

---

## BIJLAGE V

(bedoeld in artikel 11, onder a)

**DOOR EEN DERDE LAND DAT TEGEN AVIAIRE INFLUENZA VACCINEERT TE VERSTREKKEN  
INFORMATIE <sup>(1)</sup>**

- I. **Criteria voor in een derde land, gebied, zone of compartiment als bedoeld in artikel 11 uitgevoerde vaccinatieprogramma's**
1. Land, gebied, zone of compartiment (doorhalen wat niet van toepassing is)
  2. Ziektegeschiedenis (eerdere uitbraken bij pluimvee of gevallen bij wilde vogels van HPAI/LPAI)
  3. Redenen om tot vaccinatie over te gaan
  4. Risicobeoordeling op basis van:
    - een uitbraak van aviaire influenza in het derde land, het gebied, de zone of het compartiment (doorhalen wat niet van toepassing is)
    - een uitbraak van aviaire influenza in een nabijgelegen land
    - andere risicofactoren, zoals bepaalde streken, pluimveehouderijsysteem of categorieën pluimvee of andere in gevangenschap levende vogels
  5. Geografisch gebied waar wordt gevaccineerd
  6. Aantal inrichtingen in het vaccinatiegebied
  7. Aantal inrichtingen waar wordt gevaccineerd, indien verschillend van het onder 6 vermelde aantal
  8. Soorten en categorieën pluimvee of andere in gevangenschap levende vogels in het gebied, de zone of het compartiment waar wordt gevaccineerd
  9. Aantal stuks pluimvee of andere in gevangenschap levende vogels in de onder 7 bedoelde inrichtingen (bij benadering)
  10. Samenvatting van de kenmerken van het vaccin
  11. Toelating, hantering, productie, opslag, levering, distributie en verkoop van vaccins tegen aviaire influenza in het land
  12. Toepassing van een DIVA-strategie
  13. Beoogde duur van de vaccinatiecampagne
  14. Bepalingen en beperkingen inzake de verplaatsing van gevaccineerd pluimvee en producten van gevaccineerd pluimvee of andere in gevangenschap levende vogels die gevaccineerd zijn
  15. Klinische en laboratoriumtests in de inrichtingen waar gevaccineerd is en/of die in het vaccinatiegebied gelegen zijn (bv. werkzaamheid en tests vóór verplaatsingen)
  16. Wijze van administratie (bv. van de in punt 15 genoemde informatie) en registratie van bedrijven waar gevaccineerd wordt.

(<sup>1</sup>) Gelieve zo uitvoerig mogelijke informatie te verstrekken zodat het programma goed kan worden beoordeeld.

**II. Bewaking in derde landen, gebieden, zones of compartimenten die tegen aviaire influenza vaccineren, als bedoeld in artikel 11**

Indien in een derde land, gebied, zone of compartiment wordt gevaccineerd, moeten in alle commerciële inrichtingen waar tegen aviaire influenza gevaccineerd wordt, laboratoriumtests worden uitgevoerd en moet naast de in bijlage IV, deel I, onder A, bedoelde informatie ook de volgende informatie worden verstrekt:

1. Aantal inrichtingen waar gevaccineerd wordt in het gebied, per categorie
  2. Aantal te bemonsteren inrichtingen waar gevaccineerd wordt, per pluimveecategorie
  3. Gebruik van verklikkerdieren (soort en aantal verklikkerdieren per stal vermelden)
  4. Aantal genomen monsters per inrichting en/of stal
  5. Gegevens over de werkzaamheid van het vaccin.
-



## BIJLAGE VI

(bedoeld in artikel 12, lid 1, onder b), en lid 2, onder c) ii), en artikel 13, lid 1, onder a)

**CRITERIA VOOR ERKENDE VACCINS TEGEN NEWCASTLE DISEASE****I. Algemene criteria**

1. Vaccins moeten door de bevoegde autoriteiten van het betrokken derde land worden geregistreerd voordat zij mogen worden gedistribueerd en gebruikt. Voor deze registratie dienen de bevoegde autoriteiten zich te baseren op een volledig dossier met de gegevens over de werkzaamheid en onschadelijkheid; voor ingevoerde vaccins mogen de bevoegde autoriteiten zich baseren op gegevens die zijn gecontroleerd door de bevoegde autoriteiten van het land waar het vaccin wordt geproduceerd, op voorwaarde dat die controles zijn verricht overeenkomstig internationaal aanvaarde normen.
2. Bovendien moeten de invoer of de productie en de distributie van de vaccins worden gecontroleerd door de bevoegde autoriteiten van het betrokken derde land.
3. Voordat distributie wordt toegestaan moet elke partij vaccins namens de bevoegde autoriteiten worden getest op onschadelijkheid, met name ten aanzien van de verzwakking of inactivering en van de afwezigheid van ongewenste contaminanten, alsmede op werkzaamheid.

**II. Specifieke criteria**

1. Levende vaccins tegen Newcastle disease moeten worden bereid op basis van een NCD-virusstam waarvoor bij een test van de „master seed” een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) is gebleken van:
    - i) minder dan 0,4 wanneer in het kader van de ICPI-test aan elk dier ten minste  $10^7$  EID<sub>50</sub> is toegediend, of
    - ii) minder dan 0,5 wanneer in het kader van de ICPI-test aan elk dier ten minste  $10^8$  EID<sub>50</sub> is toegediend.
  2. Geïnactiveerde vaccins tegen Newcastle disease moeten worden bereid op basis van een NCD-virusstam met een ICPI bij eendagskuikens van minder dan 0,7 wanneer in het kader van de ICPI-test aan elk dier ten minste  $10^8$  EID<sub>50</sub> is toegediend.
-

## BIJLAGE VII

(bedoeld in artikel 13)

## AANVULLENDE GEZONDHEIDSVORSCHRIFTEN

**I. voor pluimvee, eendagskuikens en broedeieren afkomstig uit Een derde land, gebied, zone of compartiment waar de gebruikte vaccins tegen Newcastle disease niet aan de criteria van bijlage VI voldoen**

1. Indien het gebruik van vaccins tegen Newcastle disease die niet aan de specifieke criteria van bijlage VI voldoen in het derde land, het gebied, de zone of het compartiment niet verboden is, gelden de volgende aanvullende gezondheidsvoorschriften:
  - a) pluimvee, met inbegrip van eendagskuikens, is sedert minstens twaalf maanden voor de datum van invoer in de Gemeenschap niet met dergelijke vaccins ingeënt;
  - b) op het koppel of de koppels is niet meer dan twee weken voor de datum van invoer in de Gemeenschap of, in het geval van broedeieren, niet meer dan twee weken voor de datum waarop de eieren zijn verzameld, een virusisolatietest op Newcastle disease uitgevoerd:
    - i) die is uitgevoerd in een officieel laboratorium,
    - ii) op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste zestig dieren per koppel,
    - iii) waarbij geen aviaire paramyxovirus met een intracerebrale pathogeniteitsindex van meer dan 0,4 is gevonden;
  - c) het pluimvee is gedurende de onder b) bedoelde twee weken onder officiële bewaking op de inrichting van herkomst afgezonderd gehouden;
  - d) het pluimvee is gedurende zestig dagen voor de datum van invoer in de Gemeenschap of, in het geval van broedeieren, gedurende een periode van 60 dagen voor de datum waarop de eieren zijn verzameld, niet in contact geweest met pluimvee dat niet aan de voorwaarden onder a) en b) voldoet.
2. Als eendagskuikens worden ingevoerd uit een derde land, gebied, zone of compartiment als bedoeld in punt 1, zijn deze eendagskuikens en de broedeieren waaruit zij verkregen zijn, in de broederij en tijdens het vervoer niet in contact geweest met pluimvee of broedeieren die niet aan de in punt 1, onder a) tot en met d), genoemde voorwaarden voldoen.

**II. Voor vlees van pluimvee**

Vlees van pluimvee moet afkomstig zijn van slachtpluimvee:

- a) dat in de dertig dagen voor de slachtdatum niet is ingeënt met vaccins op basis van een master seed van het Newcastle diseasevirus met een hogere pathogeniteit dan lentogene virusstammen;
- b) dat in een officieel laboratorium tijdens het slachten een virusisolatietest op Newcastle disease heeft ondergaan, uitgevoerd op een aselechte steekproef van cloacaswabs van ten minste zestig dieren per koppel, waarbij geen aviaire paramyxovirus met een intracerebrale pathogeniteitsindex (ICPI) van meer dan 0,4 is gevonden;
- c) dat in de dertig dagen vóór de slachtdatum niet in contact is geweest met pluimvee dat niet voldoet aan de voorwaarden onder a) en b).

## BIJLAGE VIII

(bedoeld in artikel 14, lid 1, onder a)

**FOK- EN GEBRUIKSPLUIMVEE MET UITZONDERING VAN LOOPVOGELS, EN BROEDEIEREN EN EENDAGSKUIKENS MET UITZONDERING VAN DIE VAN LOOPVOGELS****I. Voorschriften vóór de invoer**

1. In de Gemeenschap ingevoerd fok- en gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels, alsmede broedeieren en eendagskuikens met uitzondering van die van loopvogels komen uitsluitend uit inrichtingen die door de bevoegde autoriteit van het betrokken derde land zijn erkend onder voorwaarden die ten minste even stringent zijn als die welke zijn vastgesteld in bijlage II bij Richtlijn 90/539/EEG, met dien verstande dat de erkenning van deze inrichtingen niet mag zijn geschorst of ingetrokken.
2. Wanneer fok- en gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels, alsmede broedeieren en eendagskuikens met uitzondering van die van loopvogels, en/of de koppels van herkomst krachtens de eisen die zijn vermeld in het desbetreffende veterinaire certificaat van deze verordening moeten worden getest, worden de bemonsteringen voor deze tests en de tests zelf uitgevoerd overeenkomstig bijlage III.
3. Op in de Gemeenschap ingevoerde broedeieren staat de naam van het derde land van herkomst vermeld, alsmede het woord „broedei” in een van de officiële talen van de Gemeenschap, in letters van meer dan 3 mm hoog.
4. De verpakkingen van de in lid 3 bedoelde broedeieren bevatten uitsluitend eieren van eenzelfde soort, eenzelfde categorie en eenzelfde type pluimvee, uit eenzelfde derde land, gebied, zone of compartiment van herkomst en van eenzelfde verzender en er komen ten minste de volgende aanduidingen op voor:
  - a) de in punt 3 genoemde informatie die op de eieren staat;
  - b) de pluimveesoort waarvan de eieren afkomstig zijn;
  - c) de naam of firmanaam en het adres van de verzender.
5. De dozen ingevoerde eendagskuikens bevatten uitsluitend dieren van eenzelfde soort, eenzelfde categorie en eenzelfde type pluimvee, uit eenzelfde derde land, gebied, zone of compartiment van herkomst en van eenzelfde verzender en er komen ten minste de volgende aanduidingen op voor:
  - a) de naam van het derde land, het gebied, de zone of het compartiment van herkomst;
  - b) de pluimveesoort waartoe de eendagskuikens behoren;
  - c) het registratienummer van de broederij;
  - d) de naam of firmanaam en het adres van de verzender.

**II. Voorschriften na de invoer**

1. Ingevoerd fok- en gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels, alsmede ingevoerde eendagskuikens en broedeieren, met uitzondering van die van loopvogels, worden vanaf de datum van aankomst op de inrichting van bestemming gehouden:
  - a) gedurende ten minste zes weken, of
  - b) indien de dieren tijdens de onder a) bedoelde periode worden geslacht, tot de slachtdatum.

De onder a) bedoelde periode kan evenwel tot drie weken worden beperkt indien de bemonsteringen en tests overeenkomstig bijlage III een gunstig resultaat hebben opgeleverd.

2. Uit ingevoerde broedeieren afkomstig fok- en gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels wordt gedurende ten minste drie weken, gerekend vanaf de dag van het uitkomen, gehouden op de broederij dan wel gedurende ten minste drie weken op de inrichting(en) waarnaar de kuikens na het uitkomen zijn verzonden.

Indien de eendagskuikens niet worden opgefokt in de lidstaat die de broedeieren heeft ingevoerd, worden zij rechtstreeks naar de in de punten 1.10 en 1.11 van model 2 van het gezondheidscertificaat in bijlage IV bij Richtlijn 90/539/EEG bedoelde eindbestemming vervoerd en daar ten minste drie weken na de datum waarop zij zijn uitgekomen gehouden.

3. Gedurende de in de punten 1 en 2 bedoelde perioden worden ingevoerd fok- en gebruikspluimvee en ingevoerde eendagskuikens alsmede uit ingevoerde broedeieren afkomstig fok- en gebruikspluimvee met uitzondering van loopvogels, in afzondering gehouden in pluimveestallen waar geen andere koppels aanwezig zijn.

De dieren mogen wel in pluimveestallen worden gezet waar reeds fok- en gebruikspluimvee en eendagskuikens aanwezig zijn.

In dat geval worden de in de punten 1 en 2 genoemde perioden geacht aan te vangen zodra het laatste ingevoerde dier is binnengebracht en mag geen enkel dier de stal verlaten voordat de betrokken termijn is afgelopen.

4. Ingevoerde broedeieren worden in aparte voorbroeders en uitkomstkasten uitgebroed.

Ingevoerde broedeieren mogen wel in voorbroeders en uitkomstkasten worden ingelegd waar al andere broedeieren aanwezig zijn.

In dat geval worden de in de punten 1 en 2 genoemde perioden geacht aan te vangen zodra het laatste ingevoerde broedei is ingelegd.

5. Uiterlijk op de dag waarop de in punt 1 of 2 bedoelde periode verstrijkt worden het ingevoerde fok- en gebruikspluimvee en de eendagskuikens door de officiële dierenarts klinisch onderzocht en worden zo nodig monsters genomen om hun gezondheidstoestand na te gaan.

---

## BIJLAGE IX

(bedoeld in artikel 14, lid 1, onder b)

**FOK- EN GEBRUIKSLOOPVOGELS EN BROEDEIEREN EN EENDAGSKUIKENS DAARVAN****I. Voorschriften vóór de invoer**

1. Ingevoerde fok- en gebruiksluopvogels („luopvogels”) worden geïdentificeerd door middel van halsmerken en/of microchips die de ISO-code van het derde land van herkomst bevatten. Microchips moeten voldoen aan de ISO-normen.
2. Ingevoerde broedeieren van luopvogels worden voorzien van een stempel dat de ISO-code van het derde land van herkomst en het erkenningsnummer van de inrichting van oorsprong bevat.
3. De verpakkingen van de in lid 2 bedoelde broedeieren bevatten uitsluitend eieren van luopvogels uit hetzelfde derde land, gebied of compartiment of dezelfde zone van herkomst en van dezelfde verzender en er komen ten minste de volgende aanduidingen op voor:
  - a) de in punt 2 genoemde informatie die op de eieren staat;
  - b) een duidelijk zichtbare en leesbare vermelding dat de zending broedeieren van luopvogels bevat;
  - c) de naam of firmanaam en het adres van de verzender;
4. De dozen ingevoerde eendagskuikens van fok- en gebruiksluopvogels bevatten uitsluitend luopvogels uit hetzelfde derde land, gebied of compartiment of dezelfde zone van herkomst en van dezelfde verzender en er komen ten minste de volgende aanduidingen op voor:
  - a) de ISO-code van het derde land van herkomst en het erkenningsnummer van de inrichting van oorsprong;
  - b) een duidelijk zichtbare en leesbare vermelding dat de zending eendagskuikens van luopvogels bevat;
  - c) de naam of firmanaam en het adres van de verzender.

**II. Voorschriften na de invoer**

1. Na afloop van de invoercontroles overeenkomstig Richtlijn 91/496/EEG worden de zendingen luopvogels en broedeieren en eendagskuikens daarvan rechtstreeks naar de eindbestemming vervoerd.
2. Ingevoerde luopvogels en eendagskuikens daarvan worden vanaf de datum van aankomst op de inrichting(en) van bestemming gehouden:
  - a) gedurende ten minste zes weken, of
  - b) indien de dieren tijdens de onder a) bedoelde periode worden geslacht, tot de slachtdatum.
3. Uit ingevoerde broedeieren afkomstige luopvogels worden gedurende ten minste drie weken, gerekend vanaf de dag van het uitkomen, gehouden op de broederij dan wel gedurende ten minste drie weken op de inrichting(en) waarnaar de kuikens na het uitkomen zijn verzonden.
4. Gedurende de in de punten 2 en 3 bedoelde perioden worden ingevoerde luopvogels en uit ingevoerde broedeieren afkomstig luopvogels in afzondering gehouden in stallen waar geen andere luopvogels of pluimvee aanwezig zijn.

Zij mogen wel in stallen worden gezet waar reeds andere luopvogels of pluimvee aanwezig zijn. In dat geval worden de in de punten 2 en 3 genoemde perioden geacht aan te vangen zodra de laatste ingevoerde luopvogel is binnengebracht en mag geen enkele luopvogel of ander pluimvee de stal verlaten voordat de betrokken termijn is afgelopen.



5. Ingevoerde broedeieren worden in aparte voorbroeders en uitkomstkasten uitgebroed.

Ingevoerde broedeieren mogen wel in voorbroeders en uitkomstkasten worden ingelegd waar al andere broedeieren aanwezig zijn. In dat geval worden de in de punten 2 en 3 genoemde perioden geacht aan te vangen zodra het laatste ingevoerde broedei is ingelegd en zijn de in die punten genoemde maatregelen van toepassing.

6. Uiterlijk op de dag waarop de in punt 2 of 3 genoemde periode verstrijkt worden de ingevoerde loopvogels en de eendagskuikens daarvan door de officiële dierenarts klinisch onderzocht en worden zo nodig monsters genomen om hun gezondheidstoestand na te gaan.

### III. Voorschriften voor de invoer van loopvogels en eendagskuikens daarvan afkomstig uit Azië en Afrika in de Gemeenschap

De in deel I van bijlage X vastgestelde beschermende maatregelen in verband met Krim-Kongo hemorragische koorts zijn van toepassing op fok- en gebruiksluipvogels en eendagskuikens daarvan, afkomstig uit derde landen, gebieden, zones of compartimenten in Azië of Afrika.

Alle loopvogels die positief hebben gereageerd op de competitie-Elisa op antilichamen tegen Krim-Kongo hemorragische koorts worden vernietigd.

Alle dieren van dezelfde zending moeten 21 dagen na de eerste test een nieuwe Elisa-test ondergaan. Wanneer een of meer dieren positief reageren, worden alle dieren van de zending vernietigd.

### IV. Voorschriften voor fok- en gebruiksluipvogels afkomstig uit een derde land of een gebied dat of een zone die als besmet met Newcastle disease wordt beschouwd

De volgende regels zijn van toepassing op loopvogels en broedeieren daarvan, afkomstig uit een derde land of een gebied dat of een zone die als besmet met Newcastle disease wordt beschouwd alsmede op eendagskuikens daarvan die uit dergelijke eieren zijn uitgebroed:

- a) voordat de afzonderingsperiode begint controleren de bevoegde autoriteiten de in deel II, punt 4, van deze bijlage bedoelde afzonderingsvoorzieningen;
- b) in de in deel II, punten 2 en 3, genoemde perioden wordt een virusisolatietest op Newcastle disease verricht met gebruikmaking van cloacaswabs of fecesmonsters van elke loopvogel;
- c) indien de loopvogels bestemd zijn voor een lidstaat met de in artikel 12, lid 2, van Richtlijn 90/539/EEG genoemde status, wordt naast de onder b) bedoelde virusisolatietest ook bij elke loopvogel een serologische test verricht;
- d) een dier moet negatief op de onder b) en c) bedoelde tests hebben gereageerd voordat het de afzonderingsvoorziening mag verlaten.

## BIJLAGE X

(bedoeld in artikel 17)

**BESCHERMENDE MAATREGELEN IN VERBAND MET KRIM-KONGO HEMORRAGISCHE KOORTS****I. Voor loopvogels**

De bevoegde autoriteit ziet erop toe dat de loopvogels ten minste de laatste 21 dagen vóór invoer in de Gemeenschap in een teekvrije, tegen knaagdieren beschermde ruimte worden geïsoleerd.

Voordat de loopvogels naar de teekvrije ruimte worden gebracht, worden zij zo behandeld dat alle eventueel aanwezige ectoparasieten gegarandeerd worden vernietigd. Na een verblijf van 14 dagen in de teekvrije ruimte worden de loopvogels aan een competitie-Elisa op antilichamen tegen Krim-Kongo hemorragische koorts onderworpen. Alle in de isolatieruimte ondergebrachte dieren moeten negatief op de test reageren. Bij aankomst van de loopvogels in de Gemeenschap worden zowel de behandeling tegen ectoparasieten als de serologische test herhaald.

**II. Voor loopvogels waarvan het vlees wordt ingevoerd**

De bevoegde autoriteit ziet erop toe dat de loopvogels ten minste de laatste 14 dagen vóór de slachtdatum in een tegen knaagdieren beschermde, teekvrije ruimte worden geïsoleerd.

Voordat de loopvogels naar de teekvrije ruimte worden gebracht, worden zij onderzocht en teekvrij bevonden of worden zij zo behandeld dat alle eventueel aanwezige teken gegarandeerd worden vernietigd. De gebruikte behandeling wordt op het invoercertificaat vermeld. De behandeling mag geen aantoonbare residuen in het vlees van de loopvogels achterlaten.

Elke partij loopvogels wordt vóór het slachten op teken onderzocht. Indien teken worden gevonden, wordt de hele partij opnieuw aan de vóór het slachten verplichte isolatie onderworpen.

---



**Doorvoer/opslag van van specifieke pathogenen vrije eieren, vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, inclusief loopvogels en vrij vederwild, eieren en eiproducten**

**LAND**

<b>Deel II: Certificering</b>	II.	Informatie over de gezondheid	II.a. Referentienummer certificaat	II.b.
	II.1	<b>Gezondheidsverklaring</b> Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart hierbij dat van specifieke pathogenen vrije eieren, het vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, loopvogels en vrij vederwild, de eieren en/of de eieren en eiproducten <sup>(1)</sup> zoals in dit certificaat beschreven:		
	II.1.1	afkomstig zijn/is uit een derde land, gebied, zone of compartiment dat/die is opgenomen in deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008 en		
	( <sup>2</sup> ) ( <sup>3</sup> ) II.1.2	voldoen/voldoet aan de van toepassing zijnde veterinairerechtelijke voorschriften zoals aangegeven in de gezondheidsverklaring in de modelcertificaten in bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.		
	<b>Opmerkingen</b>			
	<b>Deel I:</b>			
	— Vak I.8: indien nodig code van de zone of naam van het compartiment van herkomst vermelden, conform de code in kolom 2 van deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.			
	— Vak I.11: naam, adres en erkenningsnummer van de inrichting van verzending.			
	— Vak I.15: registratienummer(s) van spoorwagens en vrachtwagens, namen van schepen en, indien bekend, vluchtnummers van vliegtuigen vermelden. Bij vervoer in containers of dozen dienen het totale aantal daarvan en, indien van toepassing, het volgnummer van het zegel te worden vermeld in vak I.23.			
	— Vak I.19: toepasselijke GS-code (geharmoniseerd systeem van de Werelddouaneorganisatie) vermelden: 02.07, 02.08.90, 04.07, 04.08 of 21.06.10.			
	<b>Deel II:</b>			
	(1) Van specifieke pathogenen vrije eieren, vlees, gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee, loopvogels en vrij vederwild, eieren en eiproducten zoals omschreven in deel 1 van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 798/2008.			
	(2) Doorhalen wat niet van toepassing is.			
	(3) Voor van specifieke pathogenen vrije eieren [SPF], vlees van pluimvee [POU], vlees van loopvogels [RAT], vlees van vrij vederwild [WGM], gehakt vlees en separatorvlees van pluimvee [POU-MI/MSM], gehakt vlees en separatorvlees van loopvogels [RAT-MI/MSM], gehakt vlees en separatorvlees van vrij vederwild [WGM-MI/MSM], eieren [E] of eiproducten [EP].			
	Officiële dierenarts			
	Naam (in blokletters):		Hoedanigheid en titel:	
	Datum:		Handtekening:	
	Stempel:			

## BIJLAGE XII

(bedoeld in artikel 20)

## CONCORDANTIETABEL

Deze verordening	Beschikking 2006/696/EG	Beschikking 94/438/EG	Beschikking 93/342/EEG
Artikel 1, lid 1, eerste alinea	Artikel 1, eerste alinea		
Artikel 1, lid 1, tweede alinea	Artikel 5		
Artikel 1, lid 2	Artikel 1, tweede alinea		
Artikel 1, lid 3	Bijlagen I en II (deel 1)		
artikel 2, punten 1 t/m 5	Artikel 2, onder a) tot en met e)		
Artikel 2, punt 6	Artikel 2, onder m)		
Artikel 2, punt 7	Artikel 2, onder j)		
Artikel 2, punt 8	Artikel 2, onder k)		
Artikel 2, punt 9	artikel 2, onder l)		
Artikel 2, punt 10			
Artikel 2, punt 11			
Artikel 2, punt 12, onder a) tot en met c)	Artikel 2, onder g)		
Artikel 2, punt 12, onder d)			
Artikel 2, punt 13	Artikel 2, onder h)		
Artikel 2, punt 14	Artikel 2, onder f)		
Artikel 2, punt 15			
Artikel 2, punt 16			
Artikel 2, punt 17			
Artikel 2, punt 18			
Artikel 2, punt 19			
Artikel 2, punt 20			
Artikel 3	Artikel 5		
Artikel 4, eerste alinea	Artikelen 5 en 3		
Artikel 4, tweede alinea	Bijlage I, deel 3		
Artikel 4, derde alinea	Artikel 3, tweede alinea		
Artikel 5	Artikel 4		
Artikel 6			
Artikel 7, onder a)			Artikel 2, onder h)
Artikel 7, onder b)			Artikel 2, onder g)
Artikel 7, onder c)			Artikel 2, onder i)
Artikel 8			
Artikel 9			
Artikel 10			
Artikel 11			
Artikel 12		Artikel 4, leden 1 en 2	Artikel 4, leden 1 en 2
Artikel 13		Artikel 4, lid 3	Artikel 4, lid 4

Deze verordening	Beschikking 2006/696/EG	Beschikking 94/438/EG	Beschikking 93/342/EEG
Artikel 14, lid 1, onder a)	Artikel 9		
Artikel 14, lid 1, onder b)	Artikel 11		
Artikel 14, lid 2			
Artikel 15	Artikel 18		
Artikel 16	Artikel 8		
Artikel 17	Artikel 16, lid 2		
Artikel 18, lid 1			
Artikel 18, lid 2	Artikel 19, onder b)		
Artikel 18, lid 3	Artikel 19		
Artikel 19	Artikel 20		
Artikel 20			
Artikel 21			
Artikel 22			
Bijlage I	Bijlagen I en II		
Bijlage II	Bijlage I, deel 3		
Bijlage III, deel I, punten 1 t/m 6	Bijlage I, deel 4, onder A		
Bijlage III, deel I, punt 7			
Bijlage III, delen II en III	Bijlage I, deel 4, onder B		
Bijlage IV			
Bijlage V			
Bijlage VI			Bijlage B
Bijlage VII, deel I	Artikel 7		
Bijlage VII, deel II		Bijlage	
Bijlage VIII, deel I	Artikel 9		
Bijlage VIII, deel II	Artikel 10		
Bijlage IX, deel I	Artikel 11		
Bijlage IX, deel II	Artikel 12		
Bijlage IX, deel III	Artikel 13		
Bijlage IX, deel IV	Artikel 14		
Bijlage X	Bijlage V		
Bijlage XI	Bijlage IV		
Bijlage XII			